- 1 -

明細書

形質転換細胞によるIgMの産生とその定量方法

5 技術分野

本発明は、遺伝子操作技術を利用する IgM の製造に関する。

背景技術

多くの高等動物の免疫グロブリンには、5種類の異なったクラス IgG、IgA、I gM、IgD、および IgE が存在する。各クラスの免疫グロブリンは、大きさ、電荷、アミノ酸組成、糖含量等の性状が異なっている。これらのクラスの中で、IgM は血漿免疫グロブリン全体の約 10%を占めている。IgM は、複雑な抗原性を持つ細胞膜抗原、感染性微生物、あるいは溶解性抗原に対して産生される初期抗体の主成分である。

15 ヒト IgM は、生体内では、通常、5 量体構造を有している。IgM の5 量体構造を構成する5 つのサブユニットは、IgG に類似した4 本鎖構造からなっている。 IgM のH 鎖である μ 鎖は IgG のH 鎖である γ 鎖とT ミノ酸配列が異なる以外にも次のような相違を有する。

μ 鎖は、定常領域のドメインを、γ 鎖よりも一つ余分に持っている。

 μ 鎖は、オリゴ糖鎖の数が γ 鎖と比較して4箇所多い。

IgM は、IgG には見られない J 鎖と呼ばれるポリペプチド鎖を有する。J 鎖は、IgM が抗体産生細胞から分泌される前に、μ 鎖の会合を補助すると考えられている。

近年、モノクローナル抗体技術および組換え DNA 技術の進歩により、純粋な免 25 疫グロブリンを大量に生産することが可能になった。更に遺伝子組み換え技術は、 キメラ抗体やヒト化抗体生産を可能にした。キメラ抗体とは、可変領域を異なる

種に由来する可変領域に組み換えた構造を有する抗体である。たとえば、ヒト以外の動物種の可変領域とヒト抗体の定常領域を有する「キメラ抗体」(文献1/Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A, (1984)81:6851)が公知である。更に、他の動物種の相補性決定領域(complementarity determining regions;CDR)をヒトイムノグロブリンに移植したヒト化抗体も公知である(文献2/Nature (1986)321:521)。実際に、抗腫瘍抗体に関して列挙すると、抗CD20ヒトキメラ抗体であるリツキサン(Rituxan®: IDEC社)や抗HER2/neuヒト化抗体であるハーセプチン(Herceptin®: Genentech社)が臨床試験を終了し、既に承認・販売されている。IgGおよびIgMのエフェクター機能として抗体依存性細胞障害活性(以下、ADCC活性と表記する)や補体依存性細胞障害活性(以下、CDC活性と表記する)が知られている。IgMのCDC活性はIgGと比較して高いことから、CDC活性を主薬効とする抗腫瘍抗体となる可能性が極めて高いと思われる。しかし上述のとおり、IgMはIgGと異なり多量体を形成する。そのため、組換え体IgMを工業的規模で生産することは困難であると考えられていた。

10

15 IgM 組換え体については、非リンパ球細胞を用いた生産系についていくつかの報告がある。C 6 グリオーマ細胞、CHO 細胞、あるいは HeLa 細胞に IgM H 鎖、L 鎖の遺伝子を導入し、多量体の形成が確認されたが、CHO 細胞の産生量は非常に低いことが確認されている(文献 3 / EMBO J. (1987) 9;2753)(特許文献 1 / W089/01975)。さらに CHO 細胞において、IgM H 鎖、L 鎖それぞれを発現ベクターに組み込み、共発現させることにより、IgM 産生株が取得されている(文献 4 / J. Immunol. (1990) 145;3011)(文献 5 / Human Antibodies (1997) 8;137)。これらの報告でも CHO 細胞が産生する組換え IgM は多量体を形成しているが、5 量体および6 量体の存在比などについては明確にされていない。

IgM の組み換え体の多量体構造が確認されていない最大の理由は、解析技術が 25 確立されていないことである。すなわち公知のイムノグロブリンの解析方法では、 多量体構造を有する IgM を正しく分析することはできなかった。たとえば蛋白質

の分離および同定技術として、SDS-PAGE のようなゲル電気泳動が知られている。 しかし IgM は分子量約100万を有する巨大分子である。そのため一般的な方法 では多量体構造(5量体と6量体)を定量的に解析することは困難である。

報告されている IgM の多量体構造の分析法においては、RI 標識した IgM を用いて非還元 SDS-PAGE を行なっている(文献 6 / J. Immunol. (1994) 152; 1206)。I gM を医薬品として開発するためには、製造過程において IgM の多量体構造を分析することができる技術が必要である。具体的には、製造細胞の選定、細胞培養のモニタリング、精製、原体製造、製剤製造のあらゆる工程において IgM の多量体構造の分析が必要である。しかし RI を用いる方法では、これら全ての工程の評価に対応することは現実的ではない。

[文献 1] Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. (1984)81:6851

[文献 2] Nature (1986)321:521

〔文献 3〕EMBO J. (1987) 9;2753

〔文献 4〕 J. Immunol. (1990) 145;3011

15 〔文献 5〕 Human Antibodies (1997) 8;137

〔文献 6 〕 J. Immunol. (1994) 152; 1206

[特許文献 1] W089/01975

発明の開示

10

20 本発明は、高い IgM 産生能を有する細胞の提供を課題とする。また本発明は、 5 量体または 6 量体構造を有する IgM の供給を可能とする技術の提供を課題とす る。更に本発明は、IgM の多量体構造あるいは会合体の解析方法の提供を課題とする。

これまでの IgM 研究は、多くがミエローマ、ハイブリドーマ、B リンパ腫細胞 25 株などのリンパ球細胞を使用して行われてきた。B 細胞分化の各過程の細胞株に J 鎖遺伝子を導入することにより、J 鎖を発現していない細胞が分泌する IgM は

6量体を形成し、J鎖を発現している細胞が分泌する IgM は5量体を形成することが確認された (Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A, (1995) 92:2884)。また、B リンパ腫細胞株および Hybridoma が分泌する IgM の5量体、6量体成分を分画し、6量体成分が5量体成分と比較して CDC 活性が高いことが示された (Eur. J. Immuno 1., (1990) 20:1971) (J. Immunol. (1998) 160;5979)。このように CDC 活性と IgM のコンホメーションとの関係は重要であると考えられている。しかし、リンパ球細胞が分泌した IgM の5量体、あるいは6量体成分を大量に取得することは困難である。

取得が困難な蛋白質を大量に入手するための手法として、しばしば遺伝子組み 10 換え技術が利用される。しかし IgM については、組み換え体においてその多量体 構造の構築を可能とする技術が見出されていなかった。そこで本発明者らは、Ig M を多量に供給することができる細胞、並びに多量体構造を有する IgM の産生を 可能とする技術を確立することを目的として研究を重ねた。

その結果、本発明者らは、H鎖、L鎖、およびJ鎖をコードする遺伝子を適当なベクター上に配置し、それを宿主細胞に形質転換することにより、5量体のIgMが取得できることを見出した。また本発明者は、形質転換細胞がJ鎖の発現を伴わない場合には、IgMが主として6量体を形成することを明らかにした。更に、これらの発現細胞のIgM産生量が極めて高いことを確認して本発明を完成した。すなわち本発明は、以下のIgM産生細胞、IgM産生方法、並びにこれらの細胞あるいは方法によって得ることができるIgM多量体に関する。更に本発明は、IgM多量体構造あるいはIgM会合体の解析方法を提供する。

〔1〕100mg/L 以上の IgM を産生できる形質転換細胞。

15

20

- [2] 3 5 pg/cell/day 以上の IgM を産生できる形質転換細胞。
- 〔3〕真核細胞である〔1〕または〔2〕に記載の形質転換細胞。
- 25 〔4〕原核細胞である〔1〕または〔2〕に記載の形質転換細胞。
 - [5] 哺乳動物細胞である [3] に記載の形質転換細胞。

- 〔6〕株化細胞である〔1〕~〔5〕のいずれかに記載の形質転換細胞。
- [7] 非リンパ球系細胞株である[6] に記載の形質転換細胞。
- [8] CHO 細胞株である〔7〕に配載の形質転換細胞。
- [9] 同じベクター上に(1)IgM H 鎖をコードする塩基配列および(2)IgM L 鎖をコードする塩基配列の両方を有する発現ベクター、あるいは前記遺伝子(1)および(2)を含む遺伝子断片。
 - [10] 同じベクター上に(1)IgM H 鎖をコードする塩基配列、(2)IgM L 鎖をコードする塩基配列、および(3)IgM J 鎖をコードする塩基配列を有する発現べ クター、あるいは前記遺伝子(1)、(2)、および(3)を含む遺伝子断片。
- 10 [11] 転写関節配列により IgM の分泌が制御される [9] または [10] に記載の発現ベクターあるいは遺伝子断片。
 - [12] 転写調節配列が、アデノウイルス2型主後期プロモーター、シミアンウ
- イルス40初期プロモーター、マウス乳癌ウイルスLTRプロモーター、 単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼプロモーター、サイトメガロウイ ルスプロモーター、ポリペプチド鎖伸長因子1αプロモーター、ウシ成長 ホルモンプロモーター、βアクチン遺伝子プロモーター、およびCAGプロモーターからなる群から選択される〔11〕に記載の発現ベクターあるいは遺伝子断片。
- 〔13〕転写調節配列が、シミアンウイルス40初期プロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、ポリペプチド鎖伸長因子1αプロモーター、およびCAGプロモーターからなる群から選択される〔12〕に記載の発現ベクターあるいは遺伝子断片。
 - [14] [9] ~ [13] のいずれかに記載のベクターあるいは遺伝子断片で形質転換された形質転換細胞。
- 25 [15] [1] ~ [8] のいずれかに記載の形質転換細胞から選択される、[14] に記載の形質転換細胞。

10

15

- [16] 発現ベクターまたは遺伝子断片が、J鎖をコードする塩基配列を含んでいる[14] または[15] に記載の形質転換細胞。
- [17] 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J 鎖をコードする塩基配列を有し、 かつ60%以上の含量を持つ5量体 IgM を産生する〔14〕~〔16〕の いずれかに記載の形質転換細胞。
- [18] 80%以上の含量を持つ5量体 IgM を産生する[17] に配載の形質転換細胞。
- [19] 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J鎖をコードする塩基配列を有さず、かつ50%以上の含量を持つ6量体 IgM を産生する[14]または [15] に記載の形質転換細胞。
- [20] 80%以上の含量を持つ6量体 IgM を産生する [19] に記載の形質転換細胞。
- [21] 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J 鎖をコードする塩基配列を有し、 かつ産生する5量体と6量体の比(5量体/6量体比)が1.5以上である IgM を産生する[14]~[16]のいずれかに記載の形質転換細胞。
- [22] 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J 鎖をコードする塩基配列を有さず、かつ産生する6量体と5量体の比(6量体/5量体比)が1.5以上である IgM を産生する[14]または[15]に記載の形質転換細胞。
- [23] IgM H 鎖および IgM L 鎖をコードする遺伝子を含む発現ベクターまたは 遺伝子断片が、J 鎖をコードする塩基配列を含まず、かつ共形質転換により J 鎖をコードする塩基配列が発現可能に導入されている [14] または [15] に記載の形質転換細胞。
 - [24] [1] ~ [8]、並びに [14] ~ [23] のいずれかに記載の細胞を 培養し、IgM を採取する工程を含む IgM を製造する方法。
- 25 [25] [1] ~ [8]、並びに [14] ~ [23] のいずれかに記載の細胞培養物の培養上清から IgM を精製する工程を含む、実質的に純粋な IgM を製

造する方法。

- [26] [24] に配載の方法により得られる IgM。
- [27] [25] に記載の方法により得られる実質的に純粋な IgM。
- [28] ヒト抗体、マウス抗体、ヒトキメラ抗体またはヒト化抗体である[26] または[27] に記載のIgM。
- [29] 実質的に純粋な5量体あるいは6量体である[26]~[28]のいずれかに記載のIgM。
- [30] CHO細胞が付加する糖鎖を有する実質的に純粋な5量体または6量体 IgM。
- 10 [31] 抗糖鎖抗体である [26] ~ [30] のいずれかに記載の IgM。
 - [32] 抗ガングリオシド抗体である [31] に記載の IgM。
 - [33] 抗 GM2 または GM3 抗体である [32] に記載の IgM。
- 15 [35] 配列番号: 3に記載の塩基配列、または配列番号: 4に記載のアミノ酸 配列をコードする塩基配列を含む、単離されたポリヌクレオチド。
 - [36] [34] に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列 を含む単離された蛋白質。
- [37] [35] に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列20 を含む単離された蛋白質。
 - [38] [36] に記載の蛋白質と [37] に記載の蛋白質を構成単位として含む IgM。
 - [39] 更に IgM J鎖を含む [38] に記載の IgM。
 - [40] 5 量体である [39] に記載の IgM。
- 25 〔41〕配列番号:19に記載の塩基配列、または配列番号:20に記載のアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む、単離されたポリヌクレオチド。

- [43] [41] に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列 を含む単離された蛋白質。
- 5 〔44〕 〔42〕に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列 を含む単離された蛋白質。
 - [45] [43] に記載の蛋白質と [44] に記載の蛋白質を構成単位として含む IgM。
 - [46] 更に IgM J鎖を含む [45] に記載の IgM。
- 10 〔47〕5量体である〔46〕に記載のIgM。
 - [48] [26] ~ [33]、[38]、および[45]のいずれかに記載の IgMを含有する医薬組成物。
 - [49] 80%以上の5量体 IgM を含有する医薬組成物。
 - [50] 50%以上の6量体 IgM を含有する医薬組成物。
- 15 [51] 80%以上の6量体 IgM を含有する [50] に記載の医薬組成物。
 - [52] 5量体/6量体比が1.5以上であるIgMを含有する医薬組成物。
 - [53] 6量体/5量体比が1.5以上である IgM を含有する医薬組成物。
 - [54] 次の a)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルを担体として SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって1つ4 な分離する工程を含む。1つ4の名号体な分析する方法
- 20 よって IgM を分離する工程を含む、IgM の多量体を分析する方法。
 - a)髙温で重合させたポリアクリルアミドゲル、
 - b)高濃度の過硫酸アンモニウム、及び、グリセロールを含有するポリアクリ ルアミドゲル、および
 - c)重合させる前に攪拌、脱泡により均一化したポリアクリルアミドゲル、
- 25 〔55〕条件 a)における温度が37℃以上である〔54〕に記載の方法。
 - [56]条件b)における過硫酸アンモニウムの濃度が0.25%以上である[5

- 4]に記載の方法。
- [57] ポリアクリルアミドゲルが、前記 a)-c)からなる群から選択された少なくとも2つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルである [54] に記載の方法。
- 5 [58] ポリアクリルアミドゲルが、前記 a)-c)の全ての条件を満たすポリアクリルアミドゲルである [54] に記載の方法。
 - [59] 電気泳動用のバッファーが Tris-acetate SDS 泳動パッファーである [54] に記載の方法。
- [60] IgM の多量体が、IgM の5量体および/または6量体である[54]に 10 記載の方法。
 - [61] IgM の会合体を分析することを特徴とする〔54〕に記載の方法。
 - [62] RIを使用しないことを特徴とする [54] に記載の分析方法。
 - [63] 電気泳動後に分離された IgM の多量体を定量する工程を含む、 [54] に記載の方法。
- 15 [64]次のa)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルからなる、IgMの多量体を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離するための電気泳動用ゲル。
 - a)高温で重合させたポリアクリルアミドゲル、

- b)高濃度の過硫酸アンモニウム、及び、グリセロールを含有するポリアクリ ルアミドゲル、および
 - c)重合させる前に攪拌、脱泡により均一化したポリアクリルアミドゲル、
- [65] 次の a)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの工程を含む、IgM の多量体を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離するための電気泳動用ゲルの製造方法。
- 25 a)アクリルアミドを高温で重合させる工程、
 - b)アクリルアミドに高濃度の過硫酸アンモニウムを添加する工程、および

- 10 -

c)重合させる前にアクリルアミドを攪拌、および脱泡により均一化する工程、本発明は、100mg/L以上のIgMを産生する形質転換細胞を提供する。本発明における形質転換細胞とは、外来性のIgM遺伝子を発現可能に保持した細胞を言う。100mg/L以上のIgMの産生とは、IgM産生細胞がその培養物1L中に、100mg以上のIgMを蓄積しうることを言う。培養物中のIgMの産生量は、ELISAなどによって測定することができる。本発明において、IgMの蓄積量は、通常100mg/L以上、好ましくは120mg/L以上、更に好ましくは150mg~300mg/Lである。多量体であるために高度な産生量を実現しにくいと考えられていたIgMにおいて、本発明の形質転換細胞の産生量はきわめて高い水準にあると言って良い。

5

10

25

細胞融合法によって樹立されたハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体は、高い産生量を期待できる IgG においても一般に数 mg~数 1 0 mg/L とされている。つまり本発明の形質転換細胞は、ハイブリドーマの標準的なモノクローナル抗体の産生量をはるかに上回る量の IgM を産生する。

本発明において、IgMとは H 鎖の定常領域として μ 鎖の定常領域を有し、かつ5 量体または6 量体の構造を持つイムノグロブリンを言う。一方、本発明における IgM を構成する可変領域の由来は限定されない。したがって、μ 鎖由来の可変領域に加えて、IgG 由来の可変領域やその部分構造を含むことができる。可変領域の部分構造としては、フレームワークや CDR を示すことができる。なお本20 発明における IgM は、形質転換細胞に導入された外来性の IgM 遺伝子の発現産物を言う。

更に、本発明の IgM を構成する定常領域が由来する動物種も限定されない。つまり本発明の IgM は、IgM タイプのイムノグロブリンを有するあらゆる動物種に由来する IgM 定常領域を含む。IgM を体内への投与に用いる場合には、少なくともその定常領域は、投与対象となる種と同じ種に由来することが望ましい。したがって、ヒトへの投与を目的とする場合には、少なくとも定常領域がヒト由来で

あることが望ましい。ヒト由来の定常領域と、他の動物種、あるいはヒト由来であるが他の個体に由来する可変領域とで構成される IgM は、キメラ抗体と呼ばれる。

定常領域に加えて、可変領域のフレームワークもヒト由来とした IgM は、ヒトへの投与用の IgM として更に好ましい IgM である。可変領域のフレームワークの構造を維持し、CDR のみを他の動物種の抗体と組み換えられた抗体は、ヒト化抗体と呼ばれている。

5

10

15

20

25

また本発明は35 pg /cell /day 以上の IgM を産生する形質転換細胞を提供する。本発明の望ましい形質転換細胞において、1細胞、1日あたりの IgM 産生量は、通常35pg 以上、好ましくは40pg 以上である。細胞あたりの IgM の産生量は、培養物中に蓄積された IgM の量と、培養物を構成する形質転換細胞の数に基づいて明らかにすることができる。形質転換細胞がクローニングされた細胞である場合には、こうして決定された1細胞あたりの IgM 産生量は、当該細胞集団を構成する全ての細胞が等しく有している特性であるとみなすことができる。

IgM は、通常、細胞内での発現とコンフォーメーションの獲得を経て、培養上清中へ分泌される。しかし、細胞の破砕等により、機能的なコンフォーメーションを有する IgM を回収できるのであれば、IgM が細胞内に蓄積されたままであっても良い。また、回収された IgM 分子に何らかの処理により機能的なコンフォーメーションを与えることが可能ならば、必ずしも培養物中で IgM としての活性を示していなくてもよい。

本発明が提供する高度な IgM 産生能を有する形質転換細胞は、μ 鎖を構成する H 鎖と L 鎖の遺伝子を同一のベクター上に発現可能に配置したベクターまたは遺伝子断片を、適当な宿主細胞に形質転換することによって得ることができる。本発明の形質転換細胞を得ることができる宿主細胞とそれを形質転換するための方法について以下に述べる。

本発明の形質転換細胞を得ることができる宿主細胞と、それを形質転換するた

10

15

めの方法について以下に述べる。まず、目的とするH鎖とL鎖をコードするDNA を発現ベクターへ組み込む。発現ベクターに組み込む遺伝子として、更にJ鎖を コードする遺伝子を組み合せることもできる。これらの遺伝子は、発現制御領域 の制御下に発現するよう発現ベクターに組み込まれる。

IgMのH鎖、L鎖あるいはJ鎖をコードする遺伝子(IgM遺伝子)を取得する 方法は公知である。以下、「IgM遺伝子」は、IgMを構成するH鎖、L鎖、ある いはJ鎖の遺伝子のいずれかを示す用語として用いる。

まずヒトJ鎖をコードする遺伝子はクローニングされ、その構造が明らかにざれている(GenBank Accession No. M12759、Max & Korsmeyer, J. Exp. Med. (1985) 161:832-849) 明らかにされた塩基配列情報に基づいて、IgM 産生細胞の mRNA を鋳型として、J鎖をコードする遺伝子を取得することができる。

たとえば実施例に記載した J 鎖増幅用プライマーJ-f1 および J-r1 を利用して、 J 鎖をコードする DNA を増幅することができる。実施例において単離された J 鎖をコードする cDNA の塩基配列は配列番号: 5 に、またこの塩基配列がコードするアミノ酸配列を配列番号: 6 に示した。

次に H 鎖または L 鎖の遺伝子について述べる。一般にイムノグロブリンの遺伝子の取得においては、その可変領域をを含む領域をコードする塩基配列が重要である。イムノグロブリンの定常領域の構造は保存されている。そのため、いったんクローニングされれば、可変領域を組み換えることによって、目的とする抗原 20 結合活性を有するイムノグロブリンを再構成できると考えられている。したがって、通常は、可変領域や CDR の遺伝子を取得し、先にクローニングされた定常領域やフレームワークに移植することによって、イムノグロブリン全体をコードする塩基配列が構築される。 IgM を構成する μ 鎖の H 鎖あるいは L 鎖の定常領域の構造は既に明らかにされている。

- 25 μ 鎖定常領域: Dorai & Gillies, Nucleic Acids Res. (1989) 17:6412
 - κ 鎖定常領域: Hieter et al., Cell (1980) 22:197-207

- 13 -

γ 鎖定常領域: Hieter et al., Nature (1981) 294: 536-540

更に本発明における IgM は、定常領域を改変した IgM が含まれる。たとえば、 IgM を構成する μ 鎖の H 鎖あるいは L 鎖の定常領域を改変して、その CDC 活性を高められる可能性がある。あるいは IgG の Fc 領域を接合することによって、A DCC 活性を有する IgM 分子を創出することもできる。

本発明において、可変領域をコードする遺伝子の由来は限定されない。たとえば、IgM 産生細胞から PCR 法によって可変領域遺伝子を増幅することができる。可変領域遺伝子を PCR 法によって増幅することができるプライマーは公知である(Ivanovzki et al., Blood (1998) 91: 2433-2442)。またファージ抗体ライブラリーから可変領域遺伝子を単離することもできる(Clackson et al., Nature (1991) 352:624-628; Marks et al., J. Mol. Biol. (1991) 222:581-597)。更に、IgG のような IgM 以外のイムノグロブリンの可変領域遺伝子を IgM の定常領域に接合することもできる。

10

15

20

可変領域遺伝子を取得するための IgM 産生細胞、あるいは IgM 以外のクラスのイムノグロブリン産生細胞としては、任意のイムノグロブリン産生細胞を利用することができる。たとえば、ヒトの末梢血から採取された B 細胞から、ヒト IgM あるいはヒト IgG などの可変領域遺伝子を取得することができる。具体的には、ヒト IgM あるいはヒト IgG を産生する B 細胞とミエローマ細胞との融合細胞の作製またはヒト IgM あるいはヒト IgG を産生する B 細胞を Epstein-Barr ウイルスで形質転換させることにより不死化させ、目的とする抗原に対する IgM を産生する細胞をスクリーニングしてから可変領域遺伝子を取得するのが望ましい。また、目的とする抗原で免疫した免疫動物の B 細胞あるいは免疫担当細胞から、IgM あるいは IgG などの可変領域遺伝子を取得することもできる。

更に IgM 産生細胞の mRNA から、IgM をコードする塩基配列の全長を取得する
25 こともできる。まず予め構造の明らかにされている定常領域をコードする部分を
PCR 法によって増幅する。次に 5' 方向の未知塩基配列を決定するための手法によ

20

って、可変領域をコードする部分を取得する。既知塩基配列情報に基づいて、未 知塩基配列部分を増幅するための手法が公知である。たとえば 5'RACE によって、 5'側の未知塩基配列を取得することができる。

あるいは既にクローニングされた IgM 遺伝子が入手できる場合には、その遺伝 子をそのまま、あるいは必要に応じて増幅して、以下のベクターあるいは遺伝子 断片の構築に利用することもできる。

たとえば、ガングリオシド GM3 に対する IgM 抗体である L612 遺伝子の塩基配 列が明らかにされている(Cancer Research 1993;53:5244-5250)。またガング リオシド GM2 に対する IgM 抗体である L55 遺伝子の塩基配列が公知である (Immun ogenetics 1998; 48:73-75).

本発明に用いる IgM 遺伝子を改変して IgM 抗体変異体とすることができる。本 発明において、「抗体変異体」とは、1またそれ以上のアミノ酸残基が改変され た、抗体のアミノ酸配列バリアントを指す。どのように改変されたアミノ酸バリ アントであれ、元となった抗体と同じ結合特異性を有すれば、本発明における 「抗体変異体」に含まれる。このような変異体は、抗体の H 鎖若しくは L 鎖の可 15 変ドメインのアミノ酸配列と少なくとも 75%、より好ましくは少なくとも 80%、 さらに好ましくは少なくとも85%、さらにより好ましくは少なくとも90%、そ して、最も好ましくは少なくとも95%のアミノ酸配列相同性または類似性を有 するアミノ酸配列と 100%よりも少ない配列相同性、または類似性を有する。

たとえば、IgM H鎖に Cvs 残基を導入された変異体において、5/6 量体の構造 変換が確認されている(Davis, et. al. EMBO J. (1989) 8, 2519-2526)。あるい は、IgM H 鎖の 4 領域 (C μ 1, C μ 2, C μ 3, C μ 4) に欠失、変異を加えて、J 鎖 の取り込みや 5/6 量体構造の変化が確認されている。これらの知見に基づいて、 目的とする5量体あるいは6量体を構成しうる IgM の変異体をコードする遺伝子 25 を得ることができる。

また、本発明の IgM 抗体は糖鎖が改変された IgM 抗体であってもよい。

一方、本発明における発現制御領域としては、たとえば、エンハンサーやプロモーターが利用される。この発現ベクターにより宿主細胞を形質転換し、IgMを発現させることができる。

あるいは、これらの遺伝子を含む遺伝子断片によって宿主細胞を形質転換し、本発明の形質転換細胞を得ることができる。たとえば、発現制御領域と構造遺伝子とからなる発現力セットを含む遺伝子断片は、宿主細胞のゲノムに相同組み換えによって導入することができる。遺伝子断片を保持した宿主細胞は、当該構造遺伝子を発現することができる。

本発明の形質転換細胞を得るには、適当な宿主細胞と発現ベクターまたは遺伝 子断片の組み合わせを使用することができる。宿主細胞には、原核細胞や真核細胞が利用される。原核細胞としては、大腸菌や枯草菌などを利用することができる。一方真核細胞としては、哺乳動物細胞、植物細胞、昆虫細胞、あるいは酵母細胞等の細胞において、様々な外来性遺伝子の発現システムが実用化されている。

15

20

25

本発明の形質転換細胞を得るための望ましい宿主細胞として、哺乳動物細胞や昆虫細胞を示すことができる。既に述べたように、μ鎖はいくつかの糖鎖結合部位を有している。これらの糖鎖結合部位糖鎖を付加することによって、より天然の IgM に近い構造の IgM を得ることができる。天然の構造を模倣した μ鎖からなる IgM には、IgM としての高い活性が期待できる。IgM の活性とは、たとえば CDC 活性や多量体あるいは会合体の形成能を示すことができる。また、IgM の構造が天然の分子に近いことは、IgM の治療効果、および安全性の向上にも貢献する。天然の構造を有する IgM には、レシーピエント(recipient)の免疫学的な排除機構が作用しにくいことが予測されるためである。

糖鎖を備えた状態で IgM を発現させるためには、真核細胞の利用が有利である。中でも哺乳動物細胞は、好ましい宿主細胞として示すことができる。より具体的には、非リンパ球系の哺乳動物細胞は、培養が容易であり、J鎖を発現していない細胞 (Cattaneo & Neuberger, EMBO J. (1987) 6:2753-2758、Davis et al.,

J. Exp. Med. (1988) 18:1001-1008) が多いため宿主細胞として好ましい。非リンパ球系細胞株として、CHO 細胞、COS 細胞、NIH3T3 細胞を示すことができる。これらの動物細胞においては、天然の IgM に近い糖鎖の付加を期待することができる。特に CHO 細胞は、高い IgM の発現レベルと、天然に近い糖鎖の付加が期待できるため、宿主細胞として好ましい。

5

15

本発明の形質転換細胞は、これらの宿主細胞に IgM の H 鎖と L 鎖、あるいは更に J 鎖をコードする塩基配列 (IgM 遺伝子) を導入し発現させることによって得ることができる。これらの宿主細胞に外来性の遺伝子を導入し発現させるための発現ベクターが公知である。

10 本発明において、宿主細胞として真核細胞を用いる場合には、たとえば次のような宿主ベクター系を利用することができる。

たとえば哺乳動物由来の発現ベクターとして、pCXN(Niwa ら、Gene 1991;108: 193-200)、pcDNA3 (インビトロゲン社製)、pEGF-BOS (Nucleic Acids. Res. 199 0, 18(17),p5322)、pEF、および pCDM8 が公知である。動物ウィルス由来の発現ベクターによって哺乳動物細胞を形質転換することもできる。ウイルス由来の発現ベクターとして、pHSV、pMV、あるいは pAdexLcw を示すことができる。その他、レトロウィルス由来の発現ベクターである pZIPneo も、動物細胞の形質転換に有用である。

更に pBacPAK8 が、昆虫細胞用の発現ベクターとして市販されている(「Bac-t o-BAC baculovairus expression system」、ギブコ BRL 社製)。また植物細胞用の発現ベクターとして、例えば pMH1 や pMH2 を示すことができる。更に酵母用の発現ベクターとして、例えば「Pichia Expression Kit」(インビトロゲン社製)、pNV11、SP-Q01 を示すことができる。

CHO 細胞、COS 細胞、NIH3T3 細胞等の動物細胞での発現を目的とした場合には、 25 IgM 遺伝子が発現制御領域の制御下に発現できるように配置する。発現制御領域 はエンハンサーやプロモーターを含む。たとえば哺乳動物細胞において有効なプ

-17-

ロモーターとして、次のプロモーターを示すことができる。

アデノウイルス2型主後期プロモーター、

シミアンウイルス40初期プロモーター、

単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼプロモーター、

5 サイトメガロウイルスプロモーター、

ポリペプチド鎖伸長因子1 α プロモーター (Mizushima ら, Nucleic Acids Re

s. (1990) 18, 5322) \

ウシ成長ホルモンプロモーター、

β アクチン遺伝子プロモーター、および

10 CAGプロモーター

SV40 プロモーター (Mulligan ら, Nature (1979) 277, 108) 、

マウス乳癌ウイルス(MMTV)-LTR プロモーター、

- これらのプロモーターの中で、好ましいプロモーターを以下に示す。これらの プロモーターは、哺乳動物細胞において高い発現誘導作用が期待できる。

15 シミアンウイルス40初期プロモーター、

サイトメガロウイルスプロモーター、

ポリペプチド鎖伸長因子1αプロモーター、

CAGプロモーター

更に選択マーカーを含む発現ベクターは、形質転換細胞の選択を容易にする。

20 選択マーカーとしては、ネオマイシンやG418に対する薬剤耐性遺伝子が一般に用いられる。このような特性を有するベクターとしては、例えば、pMAM、pDR2、pBK-RSV、pBK-CMV、pOPRSV、あるいは pOP13 などが挙げられる。

形質転換細胞において、導入された遺伝子を安定的に発現させ、かつ、細胞内での遺伝子のコピー数を増幅するための技術が公知である。たとえば、核酸合成

25 経路を欠損した CHO 細胞にそれを相補する DHFR 遺伝子を有するベクターを導入 すれば、メトトレキセート (MTX) により遺伝子の発現を増幅することができる。

DHFR 遺伝子には、としては pCHOI 等を示すことができる。

10

15

20

その他に、SV40 T抗原を発現する遺伝子を染色体上に持つ COS 細胞を用いて SV40 の複製起点を持つベクターで形質転換すれば、遺伝子の一過性の発現を得ることができる。SV40 の複製起点を持つベクターとしては、pcD 等が公知である。

5 複製開始点としては、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシパピローマウィルス (BPV) 等の由来のものを用いることもできる。

発現ベクターは、形質転換細胞における遺伝子コピー数増幅のために、アミノグリコシドトランスフェラーゼ (APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ (TK) 遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素 (dhfr) 遺伝子等を含むこともできる。

真核細胞に加えて原核細胞の発現システムを本発明に利用することもできる。例えば、大腸菌の発現ベクターとしては、M13 系ベクター、pUC 系ベクター、pBR 322、pBluescript、pCR-Script などが挙げられる。また枯草菌由来の発現ベクターとして、pPL608 や pKTH50 が挙げられる。宿主を JM109、DH5 α、HB101、XL 1-Blue などの大腸菌とした場合においては、大腸菌で効率よく発現できるようなプロモーターを利用する必要がある。このようなプロモーターとして、例えば、lacZ プロモーター (Ward ら, Nature (1989) 341, 544-546; FASEB J. (1992) 6, 2422-2427)、araB プロモーター (Better ら, Science (1988) 240, 1041-1043)、または T7 プロモーターなどを示すことができる。このようなベクターとしては、上記ベクターの他に pGEX-5X-1 (ファルマシア社製)、「QIAexpress system」(キアゲン社製)、pEGFP、または pET などが挙げられる。pET の場合、宿主は T7 RNA ポリメラーゼを発現している BL21 が好ましい。

また、ベクターには、ポリペプチド分泌のためのシグナル配列が含まれていて もよい。ポリペプチド分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズ 25 ムに産生させる場合、pelB シグナル配列 (Lei, S. P. et al J. Bacteriol. (1 987) 169, 4379)を使用すればよい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば

塩化カルシウム法、エレクトロポレーション法を用いて行うことができる。

本発明は、上記ベクターまたは遺伝子断片が導入された形質転換細胞を提供する。上記ベクターを導入する宿主細胞は限定されない。例えば、大腸菌や種々の動物細胞などを用いることができる。本発明の形質転換細胞は、例えば、IgMの製造や発現のための産生系として使用することができる。ポリペプチド製造のための産生系は、in vitroおよび in vivo の産生系がある。in vitroの産生系としては、真核細胞を使用する産生系や原核細胞を使用する産生系が挙げられる。

真核細胞を使用する場合、例えば、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を宿主に用いることができる。動物細胞株あるいはヒト細胞株としては、たとえば以下のような哺乳動物細胞株が知られている。

CHO (hamster ovarian cell, J. Exp. Med. (1995) 108, 945)

COS (monkey kidney cell, Miyazaki, et al., Gene (1989) 79, 269),

-3T3 (mouse fibroblasts),

PC12 (human plasmacytoma, Neumann, et al., EMBO J.(1982) 1, 841),

15 BHK (baby hamster kidney)

HeLa(human epitherial cell, Cattaneo, et al. EMBO J.(1987) 6, 2753),

C6 (human glioma cell, Cattaneo, et al. Eur. J. Biochem. (1983) 135, 285).

Vero、および

アフリカツメガエル卵母細胞 (Valle, et al., Nature (1981) 291, 358-340) などの

20 両生類細胞

25

5

10

この他、Sf9、Sf21、あるいはTn5等の昆虫細胞が知られている。

CHO 細胞としては、特に、DHFR 遺伝子を欠損した CHO 細胞である dhfr-CH O (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980) 77, 4216-4220) 、あるいは CHO K-1 (Proc. N atl. Acad. Sci. USA (1968) 60, 1275) 等を好適に使用することができる。動物細胞において、大量発現を目的とする場合には特に CHO 細胞が好ましい。これらの細胞株は、寄託機関から入手することができる。以下に代表的な細胞株と、ATC

- 20 -

Cの Accession Number を記載した。

CHO CCL-61, CRL-9096 BHK CRL-1632

COS CRL-1650, CRL-1651 HeLa CCL-2

3T3 CRL-1658 Vero CCL-81

5 発現ベクターは、任意の方法によって宿主細胞に導入することができる。ベクターの導入方法として、たとえば次のような方法を示すことができる。

リン酸カルシウム法、

DEAE デキストラン法、

カチオニックリボソーム DOTAP(ベーリンガーマンハイム社製)を用いた方法、 エレクトロポーレーション法、

リポフェクション

10

25

植物細胞としては、例えば、タバコ属 (Nicotiana) 由来の細胞がポリペプチ ド生産系として知られており、これをカルス培養すればよい。また、近年、ウキ クサ (Lemnaceae) やトウモロコシ (Zea mays) でのポリペプチド生産が報告さ れている。真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス (Saccharomyce s) 属、例えば、サッカロミセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae) 、 米状菌、例えば、アスペルギルス (Aspergillus) 属、例えば、アスペルギル ス・ニガー (Aspergillus niger) が知られている。

原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、 20 大腸菌 (E. coli)、例えば、JM109、DH5α、HB101等が挙げられ、その他、枯 草菌が知られている。

これらの宿主細胞を上記発現ベクターまたは遺伝子断片により形質転換すれば、 IgM 産生能を有する形質転換細胞を得ることができる。これらの形質転換細胞から、高い IgM 産生能を有する細胞を選択することにより、本発明の形質転換細胞を得ることができる。

例えば形質転換細胞をクローニングし、各クローンの IgM 産生能を評価する。

IgM 産生能は、適当な培地中で形質転換細胞を培養し、その培養上清中に含まれる IgM を測定することによって知ることができる。目的とする反応性を有する高力価の IgM を産生する細胞を選択するために、目的とする抗原を用いたイムノアッセイを利用することができる。たとえば、抗原を結合させたマイクロプレートを利用する ELISA 法は抗原特異的な IgM の産生を確認する方法として好ましい。 更に、IgM の細胞障害作用を評価するために、補体受容体の解析や IgM が有する CDC 作用を評価することもできる。 IgM の測定方法や、細胞当たりの IgM の産生量を決定するための具体的な手法は、たとえば実施例(1.6)に示したとおりである。

5

更に本発明は、5量体または6量体の IgM を産生する形質転換細胞を提供する。 10 本発明者らにより、宿主細胞を形質転換する発現ベクターまたは遺伝子断片に含 まれる IgM 遺伝子が J 鎖をコードする塩基配列を有する場合には、IgM が 5 量体 として発現されることが明らかにされた。またJ鎖をコードする塩基配列を含ま ない場合には、IgMは6量体として発現されることが明らかにされた。このよう に、本発明の知見に基づいて、IgM の多量体構造を制御することが可能となった。 15 本発明において、J鎖をコードする塩基配列は、H鎖およびL鎖をコードする 塩基配列を保持したベクターと同じベクター上に配置することができる。あるい は、J鎖をコードする塩基配列を保持したベクターを、H鎖およびL鎖をコード する塩基配列を保持したベクターとともに共形質転換(コトランスフェクショ 20 ン;co-transfection)することによって細胞に導入することもできる。更に、H 鎖、L鎖、およびJ鎖をコードする塩基配列を、それぞれ別のベクターに配置し て、同一の細胞にコトランスフェクションすることもできる。

単一のベクターに3つの遺伝子を配置して宿主細胞を形質転換することによって、ベクター間の形質転換効率の違い、あるいは発現レベルの差を防ぐことがで25 きる。すなわち、H鎖、L鎖、およびJ鎖の3つの遺伝子を配置された発現ベクターは、本発明の形質転換細胞を得るためのベクターとして好ましい。

すなわち本発明は、前記ベクターまたは遺伝子断片が、IgMのH鎖、IgMのL鎖、およびIgMのJ鎖をコードする塩基配列を有し、かつ60%以上の含量を持つ5量体IgMを産生する形質転換細胞に関する。本発明において、好ましい形質転換細胞は、80%以上の含量を持つ5量体IgMを産生する。産生されたIgM分子に占める5量体IgMの割合は、たとえば後に述べる方法(実施例4)によって知ることができる。本発明において、全IgM中の5量体と6量体の比(5量体/6量体比)は、たとえば1.5以上、好ましくは5以上、より好ましくは10以上である。

5

また本発明は、遺伝子断片またはベクターが IgM の H 鎖および L 鎖をコードする塩基配列を有さず、50%以上の含量を持つ6量体 IgM を産生する形質転換細胞に関する。本発明において、好ましい形質転換細胞は、80%以上の含量を持つ6量体 IgM を産生する。産生された Ig M 分子に占める6量体 IgM の割合は、たとえば後に述べる方法(実施例4)によって知ることができる。本発明において、全 IgM 中の6量体と5量体の比(6量15体/5量体比)は、たとえば1.5以上、好ましくは5以上、より好ましくは10以上である。6量体の IgM は5量体に比べて CDC 活性が高いことが既に報告されている。したがって、6量体 IgM を優先的に製造することができる本発明の方法は、抗体医薬の製造技術として有用である。

生体内に存在する IgM の主成分は、J鎖を介して構成された 5 量体である。 5 20 量体含有量が高い組換え IgM を生産することは、天然分子に近い IgM が得られることを意味し、有用である。また、J鎖を含むことにより、 5 量体以外の分子 (1 量体~4 量体および 6 量体) がほとんど形成されないこと (Wiersma et al., J. Immunol. (1998) 160: 5979-5989、Sorensen et al., Int Immunol. (2000) 12:19-27) から、より純粋な組み換え IgM の生産が可能となる。

25 上記形質転換細胞を培養し、その培養物から IgM を取得することができる。形質転換細胞を、in vitroまたは in vivoで培養する方法が公知である。例えば

- 23 -

動物細胞は、適当な動物細胞培養用の培地で培養される。DMEM、MEM、RPMI1640、あるいは IMDM 等の培地が、動物細胞培養用の培地として公知である。これらの培地には、牛胎児血清 (FCS) 等の血清補液を併用することもできるし、無血清培養してもよい。培養時のpH は、約6~8 が好ましい。培養は、通常、約30~40℃で約15~200時間行い、必要に応じて培地の交換、通気、あるいは攪拌を加える。

in vitroにおける培養方法として、培地中に細胞を分散させて培養する方法
や、半透膜を介して細胞と培地を接触させる方法が公知である。in vivoでの培養方法としては、マウスの腹腔内に細胞を接種する方法が知られている。

10

15

20

25

IgM 発現ベクターで形質転換された CHO 細胞等の動物細胞は、培養上清中に IgM を分泌する。したがって、培養上清を回収することによって、目的とする I gMを得ることができる。培養上清は、ゲルろ過、イオン交換クロマトグラフィ 一、あるいは各種のアフィニティクロマトグラフィーなどの精製技術を利用して、 精製 IgM とすることができる(Antibodies: A Laboratory Manual, Ed Harlow and Dav id Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)。本発明は、培養上清から精製された 実質的に純粋な IgM の製造方法を提供する。本発明において、実質的に純粋な I gMとは、その IgM 分子が由来する生物種の蛋白質を含まない IgM と定義するこ とができる。たとえば、ヒト由来の IgM 遺伝子によって形質転換された細胞か ら回収された IgM 分子が、ヒト由来の IgM 以外の蛋白質を含まないとき、この I gM は実質的に純粋な IgM と言うことができる。あるいは、マウスーヒトキメラ IgM であれば、マウスとヒトのいずれの蛋白質も含まない IgM は、実質的に純 粋な IgM である。本発明における実質的に純粋な IgM は、宿主細胞由来の蛋白、 および宿主細胞の培養に使用した培養液の蛋白成分を実質的に含まないことが望 ましい。実質的に含まないとは、これらの蛋白質成分が総蛋白質に対して20% 以下、たとえば10%以下、好ましくは5%以下、あるいは2%以下、更に好ま しくは1%以下であることを言う。

これらの製造方法によって得ることができる IgM 抗体、あるいは実質的に純粋な IgM 抗体は本発明に含まれる。本発明における好ましい IgM 抗体は、50%以上の6量体、60%以上の5量体、好ましくは80%以上の5量体または6量体の IgM 分子からなる。本発明において、少なくとも50%以上の6量体または60%以上の5量体で構成される IgM 抗体は、実質的に純粋な5量体あるいは6量体である。本発明において、より望ましい実質的に純粋な5量体あるいは6量体である。本発明において、より望ましい実質的に純粋な5量体あるいは6量体は、たとえば80%以上の含量を有する。このような実質的に純粋な IgM は、医薬用組成物として有用である。

5

10

15

本発明における IgM 抗体が由来する種は限定されない。本発明によって、たとえば、ヒト抗体、あるいはマウス抗体を得ることができる。また本発明の IgM 抗体は、先に述べたように、定常領域と可変領域の遺伝子の由来が異なるキメラ抗体とすることもできる。キメラ抗体として、ヒト(定常)ーヒト(可変)キメラ抗体、あるいはヒト(定常)ー異種動物(可変)キメラ抗体を示すことができる。ヒトーヒトキメラ抗体をコードする遺伝子は、予めクローニングされたヒト定常領域遺伝子に、任意の可変領域遺伝子を接合して得ることができる。更に本発明は、ヒト化抗体を含む。ヒト化抗体は、ヒト可変領域遺伝子のフレームワークに、異種動物由来の CDR を組み込んだ遺伝子を発現させることによって得ることができる。

本発明の IgM 抗体が認識する抗原は限定されない。 IgM 抗体は、CDC 活性を備 えた細胞障害性の強い抗体である。さらに、細胞死誘導活性を持つ IgM 抗体も報告されている (Yonehara et al., J. Exp. Med. (1989) 169:1747-1756)。 したがって、IgM 抗体は、癌の治療のような細胞障害を治療戦略とする医療技術に有用である。たとえば、様々な糖鎖抗原が腫瘍細胞の細胞表面マーカーとして利用できることが知られている。そのため糖鎖を認識する IgM 抗体は、細胞を標的とする抗体医薬として有用である。たとえば、ある種のガングリオシドは腫瘍細胞に対する抗体医薬の標的分子として有用なことが知られている。 具体的には、ガン

グリオシド GM2、GD2、GD3、あるいは GM3 に対する抗体の、いくつかの腫瘍細胞に対する障害作用が確認されている。ガングリオシド GM2 あるいはガングリオシド GM3 に対する IgM 抗体は、本発明における好ましい IgM として示すことができる。これらの IgM 抗体を本発明の方法によって製造することもできる。

がングリオシド GM2 あるいは GM3 を認識するいくつかの抗体が報告されている。本発明における抗ガングリオシド GM2 IgM 抗体、あるいは抗ガングリオシド GM3 IgM 抗体の由来は限定されない。既知の IgM 抗体の遺伝子を利用することもできるし、新たな抗 IgM 抗体遺伝子を取得して、本発明に応用することもできる。たとえば、以下の配列番号に記載のアミノ酸配列は、本発明における好ましい抗ガングリオシド GM3 抗体の可変領域として示すことができる。これらのアミノ酸配列をコードする DNA の塩基配列を()内に記載した。

抗ガングリオシド GM2 抗体(L55):

H鎖:配列番号:20(配列番号:19)

15 L鎖:配列番号: 22 (配列番号: 21)

抗ガングリオシド GM3 抗体(L612):

H鎖:配列番号:2(配列番号:1)

L鎖:配列番号: 4 (配列番号: 3)

更に本発明は、上記の IgM 抗体を有効成分として含有する医薬組成物を提供す 20 る。特に本発明は、5 量体あるいは6 量体のいずれかを他方に比べて多く含む I gM を提供した。その結果、本発明によって、IgM の5 量体あるいは6 量体に富む医薬組成物が提供された。すなわち本発明は、5 量体/6 量体比が、たとえば 1.5以上、好ましくは5以上、より好ましくは10以上である医薬組成物を提供する。あるいは本発明は、6 量体/5 量体比が、たとえば1.5以上、好まし くは5以上、より好ましくは10以上である医薬組成物を提供する。

たとえば、本発明の抗ガングリオシド GM2 IgM 抗体または抗ガングリオシド G

- 26 -

M3 IgM 抗体を有効成分として含有する薬剤を投与することにより、癌の治療 (または癌の予防)を行うことができる。さらに抗ガングリオシド GM2 IgM 抗体 を有効成分として含有する薬剤を投与することにより、エイズの治療(またはエ イズの予防)を行うこともできる。本発明は、このような治療方法(または予防 方法)もまた提供する。

抗ガングリオシド GM2 IgM 抗体または抗ガングリオシド GM3 IgM 抗体を有効成 分として含有する薬剤は、任意の方法によって投与することができる。したがっ て、経口、非経口投与のいずれでも可能である。好ましい投与方法は、非経口投 与である。非経口投与のための具体的な剤型として、注射剤型、経鼻投与剤型、 経肺投与剤型、経皮投与型などを示すことができる。注射剤型の例としては、例 えば、静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射、皮下注射などにより全身または局 部的に投与することができる。さらに癌の疾患局所に直接投与することもできる。 - 抗ガングリオシド GM2 IgM 抗体または抗ガングリオシド GM3 IgM 抗体を有効成 分として含有する薬剤自体を直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法に より製剤化した薬剤として投与することもできる。例えば、水もしくはそれ以外 の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、又は懸濁液剤の注射剤の形で使用でき る。また、例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水 や生理食塩水、乳化剤、懸濁剤、界面活性剤、安定剤、ベヒクル、防腐剤などと 適宜組み合わせて、一般に認められた製薬実施に要求される単位用量形態で混和 することによって製剤化することが考えられる。これら製剤における有効成分量 は、指示された範囲の適当な容量が得られるように調節することができる。

10

15

20

25

注射のための無菌組成物は注射用蒸留水のようなベヒクルを用いて通常の製剤 実施に従って処方することができる。注射用の水溶液としては、例えば生理食塩 水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液などが利用される。補助剤には、具 体的には、例えば D-ソルビトール、D-マンノース、D-マンニトール、塩化ナト リウム等を利用することができる。医薬組成物には、適当な溶解補助剤を加える

- 27 -

こともできる。例えばアルコールや非イオン性界面活性剤は、溶解助剤として好ましい。アルコールとしては、具体的にはエタノール、ポリアルコール、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール等を示すことができる。また非イオン性界面活性剤としては、例えばポリソルベート 80™、あるいは HCO-50 を用いることができる。

5

10

15

油性液としてはゴマ油、大豆油があげられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールと併用してもよい。また、緩衝剤、例えばリン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液、無痛化剤、例えば、塩酸プロカイン、安定剤、例えばベンジルアルコール、フェノール、酸化防止剤と配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。

また、患者の年齢、症状により適宜投与量を選択することができる。例えば、一回につき体重 1kg あたり 0.0001mg から 1000mg の範囲で選ぶことが可能である。あるいは、例えば、患者あたり 0.001~100000mg/body の範囲で投与量を選ぶことができる。しかしながら、本発明の治療薬はこれらの投与量に制限されるものではない。

細胞膜に付着、あるいは細胞内に取り込まれた IgM 抗体は、補体の存在下で、または IgM 単独で細胞障害作用を有する。本発明の IgM 抗体を利用した抗体医薬製剤において、抗体には各種の治療用成分を結合してその治療効果を更に高めることもできる。治療用成分としては、ドキソルビシン、メトトレキセート、タキソールなどの化学療法剤、重金属、放射核種、Pseudomonas 解毒素などのトキシン類を挙げることができる。治療用成分との結合体を生産する方法および治療に使用する方法については、米国特許 5057313 号、米国特許 5156840 号に記載されている。あるいは、本発明によって得られた IgM 抗体を、化学療法剤あるいは同種抗原、他種抗原を認識する抗体製剤と併用することによって、治療効果を高めることもできる。

更に本発明は、次のa)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの条件を

満たすポリアクリルアミドゲルを用いて SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって IgM を分離する工程を含む、IgM の多量体を分析する方法を提供する。

a) 高温で重合させたポリアクリルアミドゲル、

5

10

15

20

- b) 高濃度の過硫酸アンモニウムを含有するポリアクリルアミドゲル、および
- c) 重合させる前に攪拌、脱泡により均一化したポリアクリルアミドゲル。

IgM は分子量100万程度と非常に高分子量であるため、一般的な方法では多量体構造(5量体と6量体)を定量的に解析することは困難である。報告されている IgM の多量体構造の分析法においては、RI 標識した IgM を用いて非還元 SD S-PAGE を行なっている(文献 6 / J. Immunol. (1994) 152;1206)。この方法には、RI が必要である。一方、IgM を医薬品として開発するためには、製造過程において IgM の多量体構造を分析することができる技術が必要である。具体的には、製造細胞の選定、細胞培養のモニタリング、精製、原体製造、製剤製造のあらゆる工程において IgM の多量体構造の分析が必要である。これらの工程における IgM の解析には、RI を必要としない解析方法が求められる。本発明者らは、上記のような条件を利用することによって、IgM の多量体構造を解析しうることを見出し、本発明を完成した。以下に各条件について具体的に述べる。

a) 高温で重合させたポリアクリルアミドゲル:

通常、イムノグロブリンなどの蛋白質の電気泳動に利用されるポリアクリルアミドゲルの重合温度は、室温である。これに対して、たとえば3.7 \mathbb{C} 以上、好ましくは4.0 \mathbb{C} ~ 6.0 \mathbb{C} で重合させたポリアクリルアミドゲルは、本発明の \mathbb{E} \mathbb{E} の解析方法に有用である。このような高温条件を与えることにより、アクリルアミドを迅速に重合させることができる。

- b) 高濃度の過硫酸アンモニウム (Ammonium PerSulfate; APS) を含有するポリアクリルアミドゲル:
- 25 一般に SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動用のポリアクリルアミドゲルは、 0.05%程度の APS を含んでいる。これに対して、たとえば 0.25%以上、好

ましくは0.1%~0.5%の APS を含むポリアクリルアミドゲルは、本発明の I gM の解析方法に有用である。

c) 重合させる前に攪拌、脱泡により均一化したポリアクリルアミドゲル:

5

10

15

20

25

電気泳動分析用のポリアクリルアミドゲルは、気泡を生じないように均一に調製することが重要である。そのため、ポリアクリルアミドゲルの重合開始剤を添加後、気泡が混入しないように注意しながら重合溶液を十分に攪拌する。これに対して本発明では、HYBRID MIXER(KEYENCE)を用いて、より完全に重合溶液を均一に攪拌し、かつ、気泡の混入を防ぐために脱泡を行い、均一なゲルを作製した。

本発明の IgM 解析方法は、上記条件 a)-c)のうち、少なくともいずれか一つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルを用いることによって実施することができる。 IgM を、その多量体構造を維持したまま高い精度で解析するためには、好ましくは上記条件 a)-c)のうちの少なくとも2つ以上、より好ましくは a)-c)の全ての条件を満たすポリアクリルアミドゲルを用いることができる。

本発明による IgM の解析において、電気泳動用の緩衝液は任意の緩衝液を利用することができる。たとえば Tris-acetate SDS 泳動バッファーは、本発明の Ig M の解析方法において好ましい緩衝液である。Tris-acetate SDS 泳動バッファーの具体的な組成は、後に述べる実施例に記載されたとおりである。

本発明の IgM の解析方法は、5 量体および/または6 量体の IgM を解析対象とすることができる。本発明における IgM の解析とは、IgM 分子が5 量体構造を有しているのか、あるいは6 量体構造を有しているのかを明らかにすることを言う。5 量体とは、2 分子の H 鎖と 2 分子の L 鎖からなる IgM の構成単位を 5 つ有する IgM を言う。同様に6 量体は、構成単位が6である IgM を指す。

IgM 分子の5量体構造、あるいは6量体構造とは、公知の方法(文献 6 / J. Im munol. (1994) 152; 1206) によって確認することができる5量体構造、あるいは6 量体構造を言う。更に本発明の IgM の解析方法によれば、5量体または6量体として存在する IgM の量比を明らかにすることもできる。例えば、電気泳動後のゲ

- 30 -

ル中の IgM を直接あるいは膜に転写して可視色素あるいは蛍光色素等で染色できる。更に、染色強度あるいは蛍光強度を測定して目的の IgM 構造体を定量することができる。本発明に基く IgM の 5 量体あるいは 6 量体の定量方法は、具体的には実施例 3 および実施例 4 に記載したような方法に基いて実施することができる。その他、超遠心分離を利用した公知の方法によって、IgM の 5 量体および 6 量体の量比を推定することもできる。

5

10

15

20

25

本発明の IgM の多量体の分析方法は、IgM の会合体の分析に利用することができる。本発明において、複数の IgM 分子が共有結合によって結合した分子を会合体と言う。会合体の形成によって IgM の抗体としての活性は変化する。たとえば、分子が巨大化しているため、IgM の会合体は沈殿を生じやすい。したがって医薬品として IgM を開発するためには、IgM の会合体の定量的評価が必要である。本発明の IgM の多量体の分析方法は、IgM の5量体と6量体の量比のみならず、Ig M の会合体の最比の定量的な評価も可能である。

より具体的には、上記条件で SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動を実施し、5量体(または6量体)に相当する分子量を有する位置に蛋白質が泳動され、かつ抗 IgM 抗体がその蛋白に結合されれば、IgM が 5 量体(または 6 量体)として存在していることを明らかにすることができる。蛋白質が精製された IgM であれば、蛋白質染色によって泳動位置を知ることができる。あるいは未精製の IgM であっても、抗 μ 鎖抗体を使ったイムノブロット解析によって IgM のバンドを同定することができる。同定された IgM のバンドの強度を定量的に、あるいは半定量的に評価すれば、IgM の量を決定することができる。電気泳動像から蛋白質の量を決定する方法は公知である。

本発明の IgM の分析方法を利用すれば、IgM の多量体構造を明瞭に識別することができる。したがって、電気泳動後の IgM は、放射性同位元素 (RI) を使用しないで検出することができる。本発明において、RI を使用しない分析方法 (non-is otopic analysis) とは、電気泳動後の IgM を放射性同位元素以外の手段によって

検出する工程を含む分析方法を含う。放射性同位元素以外の手段としては、たとえば蛋白質の染色、あるいは IgM に結合する親和性物質による検出を示すことができる。親和性物質としては、抗 IgM 抗体、プロテイン L、プロテイン L、プロティン L、プロティン L、プロティン L、プロティン L、プロティン L、プロティン L、プロティン L、 L の L

- 10 また本発明は、次の a) -c) からなる群から選択された少なくとも1つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルからなる、IgM の多量体を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離するための電気泳動用ゲルに関する。あるいは本発明は、次の a)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルの、IgM の多量体を分析する方法における使用に関する。
 - a) 高温で重合させたポリアクリルアミドゲル、

15

- b) 高濃度の APS (Ammonium PerSulfate) を含有するポリアクリルアミドゲル、および
- c) 重合させる前に攪拌、脱泡により均一化したポリアクリルアミドゲル。 これらのポリアクリルアミドゲルは、いずれも本発明の IgM 解析方法に有用で 20 ある。上記の条件 a)-c)の少なくとも一つを満たすポリアクリルアミドゲルが、Ig M の解析に有用であることは本発明によって始めて明らかにされた。本発明に おける好ましいポリアクリルアミドゲルは、上記条件の a)-c)の2つ以上、より好ましくは a)-c)の全ての条件を満たす。更に本発明は、次の a)-c)からなる 群から選択された少なくとも1つの工程を含む、IgM の多量体を SDS-ポリアク リルアミドゲル電気泳動によって分離するための電気泳動用ゲルの製造方法に関する。

- a)アクリルアミドを高温で重合させる工程、
- b)アクリルアミドに高濃度の過硫酸アンモニウムを添加する工程、および
- c)重合させる前にアクリルアミドを攪拌、および脱泡により均一化する工程。

本発明における好ましいポリアクリルアミドゲルの製造方法は、上記工程の

- a) -c) の2つ以上、より好ましくは a) -c) の全ての工程を含む。すなわち本発明は、次の工程 a)-c)を含む、IgM の多量体を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離するための電気泳動用ゲルの製造方法を提供する。
 - 1)アクリルアミドに高濃度の過硫酸アンモニウムを添加する工程、
 - 2)重合させる前にアクリルアミドを攪拌、および脱泡により均一化する工程、
- 10 および

5

3)アクリルアミドを高温で重合させる工程。

なお本明細書において引用された全ての先行技術文献は、参照として本明細書 に組み入れられる。

15 図面の簡単な説明

図1は、組換え型 L612 の培養上清のウエスタンプロッティングの結果を示す 写真である。左(J鎖+)はJ鎖発現形質転換細胞の、右(J鎖ー)はJ鎖遺伝 子を導入していない形質転換細胞の培養上清の解析結果を示す。各レーンはそれ ぞれ次の試料の結果に対応している。

20 marker:分子量マーカー

bulk: L612 精製品

左の写真(J鎖+)のCJ15、CJ25、CJ38、CJ45、およびCJ67は、それぞれ実施例1.5で得たL612安定発現細胞株の培養上清の結果を示す。

右の写真(J鎖-)の CA02、CA15、CA19、CA20、および CA24 は、それぞれ実 25 施例 1.5 で得た L612 安定発現細胞株の培養上清の結果を示す。

図2は、組換之型 L55 の培養上清のウエスタンプロッティングの結果を示す写

真である。左(J鎖+)はJ鎖遺伝子を導入していない形質転換細胞の、右(J 鎖ー)はJ鎖発現形質転換細胞の培養上清の解析結果を示す。各レーンはそれぞ れ次の試料の結果に対応している。

St: L55 精製品

10

20

5 左の写真(J鎖+)の05、23、32、49、および61は、それぞれ実施例2.3で 得たL55安定発現細胞株LJ05、LJ23、LJ32、LJ49、およびLJ61の培養上清の結果を示す。

右の写真(J鎖一)の24、26、39、66、および74 は、それぞれ実施例2.4で 得たL55 安定発現細胞株LA24、LA26、LA39、LA66、およびLA74 の培養上清の結果を示す。

図3は、組換え型L612の培養上清中の各多量体を検出した結果を示す写真である。各レーンはそれぞれ次の試料の結果に対応している。

L612: L612 精製品の結果を示す。

CA19: 実施例 1.5 で得た L612 安定発現細胞株 CA19 の培養上清の結果を示す。

15 CJ45: 実施例 1.5 で得た L612 安定発現細胞株 CJ45 の培養上清の結果を示す。

図4は、pL612pentaCA4 導入株における多量体形成を解析した結果を示す写真である。

図 5 は、組換え型 L612 の細胞障害活性を測定した結果を示す図である。上図は、補体原として全血を加えた場合を示し、下図はヒト由来血漿 100%を加えた場合を示す。縦軸は標的細胞から特異的に放出された 51 C の割合(%)を示す。横軸は抗体の濃度(μ g/mL)を示す。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例に基づいて本発明を更に具体的に説明する。

- 25 〔実施例1〕ガングリオシド GM3 に対する組換え型ヒト抗体 L612 の作製
 - 1.1 抗ガングリオシド GM3 ヒト抗体 H 鎖遺伝子の構築

ガングリオシド GM3 に結合するヒト抗体(以下、L612 と表記する)の H 鎖をコードする遺伝子は、Epstein-Barr ウイルスで形質転換されたヒト B 細胞(以下、L612 発現 B 細胞と表記する)より抽出した Total RNA を用いて、RT-PCR 法によって増幅した。L612 の H 鎖可変領域遺伝子の塩基配列については、Hoon らにより報告されている(Cancer Research 1993;53:5244-5250)。

Total RNA は、RNeasy Plant Mini Kits (QIAGEN 社製)を用いて 1×10⁷細胞 の L612 発現 B 細胞より抽出した。 IgM H 鎖定常領域の塩基配列に基づいて 2本 のオリゴヌクレオチド (LMH-f3、LMH-r3)を設計した。 LMH-f3 (配列番号: 7) はセンス方向で、LMH-r3 (配列番号: 8) はアンチセンス方向でそれぞれ合成した。

 $1 \mu g \mathcal{O}$ Total RNA を使用して、SMART RACE cDNA Amplification Kit (CLONT ECH 社製)を用い 5 末端側と 3 末端側に分割して遺伝子断片を増幅した。5 末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド LMH-r3 を用い、3 末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド LMH-r3 を用いた。逆転写反応は 42 で 1 時間 30 分間反応させた。

PCR 反応溶液(50 µ L)の組成を次に示す。

5

10

15

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times Advantage 2 PCR Buffer$

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times \text{Universal Primer A Mix}$

0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)

20 $1 \mu L \mathcal{O}$ Advantage 2 Polymerase Mix,

(以上の成分はいずれも CLONTECH 社製)

2.5 μL の逆転写反応産物、

10pmole の合成オリゴヌクレオチド LMH-f3 または LMH-r3 また反応温度条件は次のとおりである。

25 94℃の初期温度にて 30 秒間、

94℃/5 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回

10

15

94℃/5 秒間、70℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復 94℃/5 秒間、68℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 25 回反復 最後に反応産物を 72℃で 7 分間加熱した。

PCR 産物は QIAquick Gel Extraction Kit (QIAGEN 社製) を用いて、アガロースゲルから精製した後、pGEM-T Easy ベクター (Promega 社製) ヘクローニングした。塩基配列決定の後、5'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 ApaI (宝酒造社製) 及び SacII (宝酒造社製) で消化して得られる約 1. 1kbp の断片、および 3'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 ApaI (宝酒造社製) 及び NotI (宝酒造社製) で消化して得られる約 1. 1kbp の断片を混合し、pBluescript KS+ベクター (東洋紡社製) ヘクローニングし、完全長 L612H 鎖遺伝子を得た。

動物細胞発現用ベクターへクローニングするために、合成オリゴヌクレオチド LMH-fxho、LMH-rsal を用いて完全長の遺伝子断片を増幅した。LMH-fxho(配列番号:11)は前方プライマーで L612H 鎖遺伝子の 5'末端にハイブリダイズし、かつ XhoI 制限酵素認識配列ならびにコザック配列 (Kozak, M. J. Mol. Biol. (1987) 196,947)を持つように、また LMH-rsal (配列番号:12)は後方プライマーで L612H 鎖遺伝子の 3'末端にハイブリダイズし、SalI 制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR 反応溶液 (50 µ L) の組成を次に示す。

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times PCR$ Buffer,

20 1mM MgSO₄

0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP) ,

1 ユニットの DNA ポリメラーゼ KOD-Plus-

(以上の成分はいずれも東洋紡社製)、

10ng の完全長 L612H 鎖遺伝子を含む pBluescript KS+ベクター、

25 10pmole の合成オリゴヌクレオチド LMH-fxho、LMH-rsal また反応温度条件は次のとおりである。

10

15

94℃の初期温度にて2分間、

94℃/15 秒間、60℃/30 秒間、68℃/2 分間のサイクルを 30 回反復 最後に反応産物を 72℃で 5 分間加熱した。

増幅した遺伝子断片は、制限酵素 XhoI (宝酒造社製) および制限酵素 SalI (宝酒造社製) で消化した後に、QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製)を用いて精製し、pUCAG の制限酵素 XhoI 部位に連結し、クローニングした。本ベクターpUCAG は、pCXN (Niwa ら、Gene 1991; 108: 193-200) を制限酵素 BamHI で消化して得られる 2.6kbp の断片を pUC19 ベクター (東洋紡社製) の制 限酵素 BamHI 部位に連結し、クローニングしたベクターである。完成したプラスミドを pUCAG/L612H と命名した。本プラスミドに含まれる L612H 鎖の塩基配列およびアミノ酸配列を配列番号: 1及び配列番号: 2に示す。

1.2 抗ガングリオシド GM3 ヒト抗体 L 鎖遺伝子の構築

-L612 の L 鎖をコードする遺伝子は L612 発現 B 細胞より抽出した Total RNA を用いて、RT-PCR 法によって増幅した。L612 の L 鎖可変領域遺伝子の塩基配列 については、Hoon らにより報告されている (Cancer Research 1993; 53:5244-5250)。

Total RNA は、実施例 1.1 と同様にして L612 発現 B 細胞より抽出した。IgM L 鎖定常領域の塩基配列に基づいて、2本のオリゴヌクレオチド (LML-f1、LML-r 1)を設計した。LML-f1 (配列番号:9)はセンス方向で、LML-r1 (配列番号: 20 10)はアンチセンス方向でそれぞれ合成した。1 μg の Total RNA を使用して、 SMART RACE cDNA Amplification Kit (CLONTECH 社製)を用い 5'末端側と 3'末 端側に分割して遺伝子断片を増幅した。5'末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌク レオチド LML-r1を用い、3'末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド LMLf1を用いた。逆転写反応は 42℃で 1 時間 30 分間反応させた。

25 PCR 反応溶液(50 μ L)の組成を次に示す。

5 μ L Ø 10×Advantage 2 PCR Buffer,

- 37 -

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times \text{Universal Primer A Mix}$

- 0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)
- 1 μ L Ø Advantage 2 Polymerase Mix

(以上の成分はいずれも CLONTECH 社製)

5 2.5 μ L の逆転写反応産物、

10pmole の合成オリゴヌクレオチド LML-f1 または LML-r1 また反応温度条件は次のとおりである。

94℃の初期温度にて 30 秒間、

94℃/5 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復

10 94℃/5 秒間、70℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復、94℃/5 秒間、68℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 25 回反復最後に反応産物を 72℃で 7 分間加熱した。

PCR 産物は QIAquick Gel Extraction Kit (QIAGEN 社製) を用いて、アガロースゲルから精製した後、pGEM-T Easyベクター (Promega 社製) ヘクローニングした。塩基配列決定の後、5'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) で消化して得られる約 0.7kbp の断片、および 3'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) で消化して得られる約 0.9kbp の断片を混合し、合成オリゴヌクレオチド LML-feco、LML-rnot を用いて完全長の遺伝子断片を増幅した。LML-feco (配列番号:13) は前方プライマーで L612L 鎖遺伝子の 5'末端にハイブリダイズし、かつ EcoRI 制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また LML-rnot (配列番号:14) は後方プライマーで L612L 鎖遺伝子の 3'末端にハイブリダイズし、NotI 制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR 反応溶液 (50 µ L) の組成を次に示す。

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times PCR$ Buffer,

1mM MgSO₄

15

20

- 0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP) .
- 1 ユニットの DNA ポリメラーゼ KOD-Plus-

(以上の成分はいずれも東洋紡社製)

- 5'末端侧遗伝子断片、
- 5 3'末端側遺伝子断片、

10pmole の合成オリゴヌクレオチド LML-feco、LML-rnot また反応温度条件は次のとおりである。

94℃の初期温度にて 2 分間

94℃/15 秒間、60℃/30 秒間、68℃/2 分間のサイクルを 30 回反復

10 最後に反応産物を72℃で5分間加熱した。

増幅した遺伝子断片は、制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) および制限酵素 NotI (宝酒造社製) で消化した後に、QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、pCXND3 の制限酵素 EcoRI および NotI 切断部位に連結し、クローニングした。

- 本ベクターpCXND3 の構築の流れについて、以下に述べる。DHFR-ΔE-rvH-PM1-f (W092/19759 参照) の抗体 H 鎖遺伝子とベクターを分割するために、制限酵素 EcoRI/SmaI 部位で消化し、ベクター側のみ回収した後に、EcoRI-NotI-BamHI ad aptor (宝酒造社製) をクローニングした。このベクターを pCHOI と命名した。
- 20 の制限酵素 HindIII 部位にクローニングしたベクターを pCXND3 と命名した。また、L 鎖遺伝子断片を pCXND3 にクローニングし、完成したプラスミドを pCXND3/L612L と命名した。本プラスミドに含まれる L612L 鎖の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号: 3 および配列番号: 4 に示す。

pCHOI の DHFR 遺伝子発現部位を pCXN (Niwa ら、Gene 1991; 108:193-200)

- 1.3 抗ガングリオシド GM3 ヒト抗体の発現ベクターの構築
- 25 L612 発現ベクターを作製するために、pUCAG/L612H を制限酵素 HindIII (宝酒 造社製) で消化して得られる約 4.0kbp の断片を pCXND3/L612L の制限酵素 HindI

5

10

15

20

II 切断部位に連結し、クローニングした。完成したプラスミドを pCXND3/L612Ig M と命名した。本プラスミドは動物細胞内でネオマイシン耐性遺伝子、DHFR 遺伝子、および L612 遺伝子を発現する。

1.4 抗ガングリオシド GM3 ヒト抗体 J 鎖遺伝子および発現ベクターの構築

L612 のJ鎖をコードする遺伝子はL612 発現 B 細胞より抽出した Total RNA を用いて、RT-PCR 法によって増幅した。Total RNA は、上記と同様にしてL612 発現 B 細胞より抽出した。GenBank に登録されているヒト抗体 J 鎖遺伝子の塩基配列 (GenBank 番号: M12759) に基づいて、2本のオリゴヌクレオチド (J-f1、J-r1)を設計し、合成した。J-f1 (配列番号: 15) はセンス方向でヒト抗体 J 鎖遺伝子 Exon3 にハイブリダイズし、J-r1 (配列番号: 16) はアンチセンス方向でヒト抗体 J 鎖遺伝子 Exon4 にハイブリダイズする。

 1μ gの Total RNA を使用して、SMART RACE cDNA Amplification Kit (CLONTE CH-社製)を用い 5 末端側と 3 末端側に分割して遺伝子断片を増幅した。5 末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド J-r1 を用い、3 末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド J-f1 を用いた。逆転写反応は 42 で 1 時間 30 分間反応させた。

PCR 反応溶液 (50 µ L) の組成を次に示す。

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times Advantage 2 PCR Buffer$

5 μ L Ø 10×Universal Primer A Mix,

0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)

 $1 \mu L \mathcal{O}$ Advantage 2 Polymerase Mix

(以上の成分はいずれも CLONTECH 社製)

2.5 μL の逆転写反応産物、

10pmole の合成オリゴヌクレオチド J-f1 または J-r1

25 また反応温度条件は次のとおりである。

94℃の初期温度にて 30 秒間

-40-

94℃/5 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復 94℃/5 秒間、70℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復 94℃/5 秒間、68℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 25 回反復 最後に反応産物を 72℃で 7 分間加熱した。

5 PCR 産物は QIAquick Gel Extraction Kit (QIAGEN 社製) を用いて、アガロースゲルから精製した後、pGEM-T Easy ベクター (Promega 社製) ヘクローニングした。

塩基配列決定の後、5'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 EcoRI (宝酒造社製)で消化して得られる約 0.5kbp の断片、および3'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 EcoRI (宝酒造社製)で消化して得られる約 1.0kbp の断片を混合し合成オリゴヌクレオチド J-feco、J-rxba を用いて完全長の遺伝子断片を増幅した。

-J-feco(配列番号: 17)は前方プライマーで L612J 鎖遺伝子の 5 末端にハイブリダイズし、かつ EcoRI 制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また J-rxba(配列番号: 18)は後方プライマーで L612J 鎖遺伝子の 3 末端にハイブリダイズし、XbaI 制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。 PCR 反応溶液(50μ L)の組成を次に示す。

 $5 \mu L \odot 10 \times PCR$ Buffer,

1mM MgSO4,

15

- 20 0.2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)
 - 1ユニットの DNA ポリメラーゼ KOD-Plus-

(以上の成分はいずれも東洋紡社製)

- 5'末端側遺伝子断片、
- 3'末端側遺伝子断片、
- 25 10pmole の合成オリゴヌクレオチド J-feco、J-rxba また反応温度条件は次のとおりである。

-41-

94℃の初期温度にて2分間

5

10

15

94℃/15 秒間、60℃/30 秒間、68℃/2 分間のサイクルを 30 回反復 最後に反応産物を 72℃で 5 分間加熱した。

増幅した遺伝子断片は、制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) および制限酵素 XbaI (宝酒造社製) で消化した後に、QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN社製) を用いて精製し、pCOSII-Zeo の制限酵素 EcoRI および XbaI 切断部位に連結し、クローニングした。

本ベクターpCOSII-Zeo は、上述の pCHOI の DHFR 遺伝子発現部位を除去し、Ze ocin 耐性遺伝子発現部位をクローニングしたベクターである。完成したプラスミドを pCOSII-Zeo/J chain と命名した。本プラスミドに含まれる L612J 鎖の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:5 および配列番号:6 に示す。

1.5 動物細胞を用いた抗ガングリオシド GM3 ヒト抗体の発現

-CHO 細胞 (DG44 株) を用いた安定発現細胞株の作製は次のようにして行った。
Gene PulserII (BioRad 社製) を用いたエレクトロポレーション法により遺伝子
導入した。

J鎖を発現しない細胞株の遺伝子導入について以下に述べる。L612 発現ベクターpCXND3/L612IgM($25 \mu g$)と PBS に懸濁した CHO 細胞(1×10^7 細胞/ml)の 0.7 5ml を混合したものを氷上で 10 分間冷却し、キュベットに移した後に 1.5kV、25 μ FD の容量にてパルスを与えた。

室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、HT supplement (Invitrogen 社製) を 1 倍濃度で含む CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製) 40mL に懸濁した。同様の培地で 50 倍希釈溶液を作製し、96 ウェル培養用プレートに 100 μ 1/ウェルで分注した。 CO₂インキュベーター (5%CO₂) で 24 時間培養後、Geneticin (Invitrogen 社製) を 0.5mg/mL になるように添加し て 2 週間培養した。

Geneticin 耐性を示す形質転換細胞のコロニーが観察されたウェルの培養上清

中の IgM 量について実施例 1.6 に示す機度定量法で測定した。L612 高発現細胞株を順次拡大培養し、L612 安定発現細胞株 CA02、CA15、CA19、CA20、および CA 24 を得た。

また、J鎖を発現する細胞株の遺伝子導入について以下に述べる。L612 発現ベクターpCXND3/L612IgM($25 \mu g$)およびJ鎖発現ベクターpCOSII-Zeo/J chain ($20 \mu g$) と PBS に懸濁した CHO 細胞(1×10^7 細胞/ml)の 0.75 ml を混合したものを氷上で 10 分間冷却し、キュベットに移した後に 1.5 kV、 $25 \mu \text{FD}$ の容量にてパルスを与えた。

室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、
10 HT supplement (Invitrogen 社製) を 1 倍濃度で含む CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製) 40mL に懸濁した。

同様の培地で 50 倍希釈溶液を作製し、96 ウェル培養用プレートに $100 \mu 1/\dot{p}$ エルで分注した。 CO_2 インキュベーター($5\%CO_2$)で 24 時間培養後、0.5 mg/mL 濃度の Geneticin(Invitrogen 社製)および 0.6 mg/mL 濃度の Zeocin(Invitrogen 社製)を添加して 2 週間培養した。Geneticin、Zeocin 耐性を示す形質転換細胞のコロニーが観察されたウェルの培養上清中の IgM 量について実施例 1.6 に示す 濃度定量法で測定した。L612 高発現細胞株を順次拡大培養し、L612 安定発現細胞株(CJ15、CJ25、CJ38、CJ45、CJ67)を得た。

1.6 培養上清中の IgM 濃度の測定

15

20 培養上清中の IgM 濃度の測定は以下のように行った。Anti-Human IgM (BIOSOR CE 社製)を 1 µ g/ml になるように Coating Buffer (0.1M NaHCO₃、0.02%NaN 3)で希釈し、96 ウェル ELISA 用プレートに 100 µ 1/ウェルで加え、4℃で 24 時間以上反応させ、コーティングを行った。

さらに、Rinse Buffer で洗浄した後に、200 μ L/ウェルの Diluent Buffer を 25 加え、室温で 1 時間以上反応させ、プロッキングした。Rinse Buffer および Dil uent Buffer の組成はそれぞれ次のとおりである。

-43-

Rinse Buffer:

PBS (-) 、

0.05% Tween20

Diluent Buffer:

5 50mM Tris,

1mM MgCl₂、

- 0.15M NaCl
- 0.05% Tween20、
- 0.02% NaN₃,

10 1% BSA

15

その後、Diluent Buffer で適当に希釈した培養上清を 100 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させた。Rinse Buffer で洗浄した後に、Goat Anti-Human IgM、Alkaline Phosphatase conjugated (BIOSORCE 社製)を Diluent Buffer で 4000 倍に希釈し、100 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させた。最後に Rinse Buffer で洗浄した後にアルカリフォスファターゼ基質(SIGMA 社製)を加え、吸光光度計 Benchmark Plus(BioRad 社製)を用いて、測定波長 405nm、対照波長 655 nm の吸光度を測定した。 IgM 濃度は L612 精製品(Hoon ら、Cancer Research 1993; 53:5244-5250)との比較で算出した。

- 44 -

表1

J鎖発現	細胞株	培養3日間の産 生量 (mg/L)	培養7日間の産 生量(mg/L)	産生能 (pg/cell/day)	
	CA02	24.1	36.9	14.1	
	CA15	11.8	39.7	4. 9	
無し	CA19	27.1	62.3	13.1	
	CA20	20.2	35.4	10.5	
	CA24	25.0	41.5	10.7	
	CJ15	29.4	N. T.	19.4	
	CJ25	24.4	N. T.	18.1	
有り	CJ38	14.9	N. T.	12.4	
	CJ45	26.4	N. T.	18.7	
	CJ67	18.0	N. T.	12.8	

N.T.:Not Tested

10

[実施例2] ガングリオシド GM2 に対する組換え型ヒト抗体 L55 の作製

5 2.1 抗ガングリオシド GM2 ヒト抗体 H 鎖遺伝子の構築

ガングリオシド GM2 に結合するヒト抗体(以下、L55 と表記する)のH鎖をコードする遺伝子は、Epstein-Barr ウイルスで形質転換されたヒト B 細胞(以下、L55 発現 B 細胞と表記する)より抽出した Total RNA を用いて、RT-PCR 法によって増幅した。L55 のH鎖可変領域遺伝子の塩基配列については、Nishinaka らにより報告されている(Immunogenetics 1998; 48:73-75)。

Total RNA は、RNeasy Plant Mini Kits (QIAGEN 社製) を用いて 1×10⁷細胞 の L55 発現 B 細胞より抽出した IgM H 鎖定常領域の塩基配列に基づいて、2本の オリゴヌクレオチド (LMH-f3、LMH-r3) を設計した。LMH-f3 (配列番号: 7) は センス方向で、LMH-r3 (配列番号: 8) はアンチセンス方向でそれぞれ合成した。

15 1μgの Total RNA を使用して、SMART RACE cDNA Amplification Kit (CLONTE CH 社製)を用い 5' 末端側と 3' 末端側に分割して遺伝子断片を増幅した。 5' 末端

- 45 -

側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド LMH-r3 を用い、3' 末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド LMH-f3 を用いた。逆転写反応は 42℃で 1 時間 30分間反応させた。

PCR 反応溶液(50 µ L)の組成を次に示す。

5 5 μ L \mathcal{O} 10 \times Advantage 2 PCR Buffer,

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times \text{Universal Primer A Mix}$

0.2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)

1 μLの Advantage 2 Polymerase Mix
(以上の成分はいずれも CLONTECH 社製)

10 2.5 µ L の逆転写反応産物、

15

10pmole の合成オリゴヌクレオチド LMH-f3 または LMH-r3 また反応温度条件は次のとおりである。

- 94℃の初期温度にて30秒間

94℃/5 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復

94℃/5 秒間、70℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復 94℃/5 秒間、68℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 25 回反復 最後に反応産物を 72℃で 7 分間加熱した。

PCR 産物は QIAquick Gel Extraction Kit (QIAGEN 社製) を用いて、アガロースゲルから精製した後、pGEM-T Easy ベクター (Promega 社製) ヘクローニング した。塩基配列決定の後、5'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 ApaI (宝酒造社製) 及び SacII (宝酒造社製) で消化して得られる約 1. 1kbp の断片、3'末端側遺伝子を含むベクターを制限酵素 ApaI (宝酒造社製) 及び NotI (宝酒造社製) で消化して得られる約 1. 1kbp の断片を混合し、pBluescript KS+ベクター (東洋紡社製) ヘクローニングし、完全長 L55H 鎖遺伝子を得た。

25 動物細胞発現用ベクターヘクローニングするために、合成オリゴヌクレオチド LMH-fxho、LMH-rsal を用いて完全長の遺伝子断片を増幅した。LMH-fxho(配列

-46-

番号:11)は前方プライマーで L55H 鎖遺伝子の 5' 末端にハイブリダイズし、かつ XhoI 制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また LMH-rsal (配列番号:12)は後方プライマーで L55H 鎖遺伝子の 3' 末端にハイブリダイズし、SalI 制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

5 PCR 反応溶液 (50 μ L) の組成を次に示す。

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times PCR$ Buffer,

1mM MgSO₄,

20

0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)

1ユニットの DNA ポリメラーゼ KOD-Plus-

10 (以上の成分はいずれも東洋紡社製)、

10ng の完全長 L55H 鎖遺伝子を含む pBluescript KS+ベクター、

10pmole の合成オリゴヌクレオチド LMH-fxho、LMH-rsal

-また反応温度条件は次のとおりである。

94℃の初期温度にて 2 分間

15 94℃/15 秒間、55℃/30 秒間、68℃/3 分間のサイクルを 30 回反復 最後に反応産物を 72℃で 7 分間加熱した。

増幅した遺伝子断片は、制限酵素 XhoI (宝酒造社製) および制限酵素 SalI (宝酒造社製) で消化した後に、QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN社製) を用いて精製し、pUCAG の制限酵素 XhoI 部位に連結し、クローニングした。完成したプラスミドを pUCAG/L55H と命名した。本プラスミドに含まれる L55H 鎖の塩基配列およびアミノ酸配列を配列番号:19および配列番号:20に示す。2.2 抗ガングリオシド GM2 ヒト抗体 L 鎖遺伝子の構築

L55 のL鎖をコードする遺伝子はL55 発現B細胞より抽出したTotal RNAを用いて、RT-PCR 法によって増幅した。L55 のL鎖可変領域遺伝子の塩基配列については、Nishinaka らにより報告されている(Immunogenetics 1998;48:73-75)。Total RNAは、実施例 2.1 と同様にしてL55 発現B細胞より抽出した。IgM L

- 47 -

鎖定常領域の塩基配列に基づいて、2本のオリゴヌクレオチド(LML-f1、LML-r 1)を設計した。LML-f1(配列番号: 9)はセンス方向で、LML-r1(配列番号: 1 0)はアンチセンス方向でそれぞれ合成した。 $1\mu g$ の Total RNA を使用して、SMART RACE cDNA Amplification Kit(CLONTECH 社製)を用い 5 末端側と 3 末端側に分割して遺伝子断片を増幅した。5 末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド LML-r1を用い、3 末端側遺伝子の増幅は合成オリゴヌクレオチド LML-f1を用いた。逆転写反応は 42℃で 1 時間 30 分間反応した。

PCR 反応溶液(50 μ L)の組成を次に示す。

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times Advantage 2 PCR Buffer,$

10 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times \text{Universal Primer A Mix}$

0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)

1 μ L \mathcal{O} Advantage 2 Polymerase Mix

(以上の成分はいずれも CLONTECH 社製)

2.5 μ L の逆転写反応産物、

15 10pmole の合成オリゴヌクレオチドLML-f1 またはLML-r1 また反応温度条件は次のとおりである。

94℃の初期温度にて 30 秒間

20

94℃/5 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復

94℃/5 秒間、70℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復

94℃/5 秒間、68℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 25 回反復

最後に反応産物を72℃で7分間加熱した。

PCR 産物は QIAquick Gel Extraction Kit (QIAGEN 社製) を用いて、アガロースゲルから精製した後、pGEM-T Easy ベクター (Promega 社製) ヘクローニングした。

25 塩基配列決定の後、5'末端側非翻訳領域配列にハイブリダイズする前方プライマーL55-f(配列番号:23)、3'末端側非翻訳領域配列にハイブリダイズする

5

後方プライマーL55-r(配列番号:24)を設計し、PCR を行った。 PCR 反応溶液 $(50 \mu L)$ の組成を次に示す。

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times Advantage 2 PCR Buffer,$

 $5 \mu L \mathcal{O} 10 \times \text{Universal Primer A Mix}$

- 0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)
- 1 μLの Advantage 2 Polymerase Mix
 (以上の成分はいずれも CLONTECH 社製)
- 2.5μLの逆転写反応産物、

10pmole の合成オリゴヌクレオチド L55-f および L55-r

10 また反応温度条件は次のとおりである。

94℃の初期温度にて 30 秒間

94℃/5 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復

- 94℃/5 秒間、70℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 5 回反復 94℃/5 秒間、68℃/10 秒間、72℃/3 分間のサイクルを 25 回反復
- 15 最後に反応産物を72℃で7分間加熱した。

PCR 産物は QIAquick Gel Extraction Kit (QIAGEN 社製) を用いて、アガロースゲルから精製した後、pGEM-T Easy ベクター (Promega 社製) ヘクローニングした。

塩基配列の決定後、合成オリゴヌクレオチドLML-feco、LML-rnot を用いて完 20 全長の遺伝子断片を増幅した。LML-feco(配列番号:13)は前方プライマーで L55L 鎖遺伝子の5'末端にハイブリダイズし、かつ EcoRI 制限酵素認識配列なら びにコザック配列を持つように、またLML-rnot(配列番号:14)は後方プラ イマーでL55L 鎖遺伝子の3'末端にハイプリダイズし、NotI 制限酵素認識配列を 持つようにそれぞれ設計した。

25 PCR 反応溶液 (50 μ L) の組成を次に示す。

 $5 \mu L \oslash 10 \times PCR$ Buffer.

-49-

1mM MgSO₄,

15

20

0. 2mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)

1ユニットの DNA ポリメラーゼ KOD-Plus-

(以上の成分はいずれも東洋紡社製)、

5 10ng の L55L 鎖遺伝子を含む pGEM-T Easy ベクター、

10pmole の合成オリゴヌクレオチド LML-feco、LML-rnot

また反応温度条件は次のとおりである。

94℃の初期温度にて2分間

94℃/15 秒間、55℃/30 秒間、68℃/3 分間のサイクルを 30 回反復

10 最後に反応産物を72℃で7分間加熱した。

増幅した遺伝子断片は、制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) および制限酵素 NotI (宝酒造社製) で消化した後に、QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、pCXND3 の制限酵素 EcoRI および NotI 切断部位に連結し、クローニングした。完成したプラスミドを pCXND3/L55L と命名した。本プラスミドに含まれる L55L 鎖の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号: 2 1 および配列番号: 2 2 に示す。

2.3 抗ガングリオシド GM2 ヒト抗体の発現ベクターの構築

L55 発現ベクターを作製するために、pUCAG/L55H を制限酵素 HindIII (宝酒造社製) で消化して得られる約 4. 0kbp の断片を pCXND3/L55L の制限酵素 HindIII 切断部位に連結し、クローニングした。完成したプラスミドを pCXND3/L55IgM と命名した。本プラスミドは動物細胞内でネオマイシン耐性遺伝子、DHFR 遺伝子、L55 遺伝子を発現する。

2.4 動物細胞を用いた抗ガングリオシド GM2 ヒト抗体の発現

CHO 細胞 (DG44 株) を用いた安定発現細胞株の作製は次のようにして行った。

25 Gene PulserII (BioRad 社製) を用いたエレクトロポレーション法により遺伝子 導入した。

- 50 -

J鎖を発現しない細胞株の遺伝子導入について以下に述べる。L55 発現ベクターpCXND3/L55IgM($25 \mu g$)と PBS に懸濁した CHO 細胞(1×10^7 細胞/ml)の 0.75 ml を混合したものを氷上で 10 分間冷却し、キュベットに移した後に 1.5kV、25 μ FD の容量にてパルスを与えた。

. 5

10

25

室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、HT supplement (Invitrogen 社製)を1倍濃度で含む CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)40mL に懸濁した。同様の培地で 50 倍希釈溶液を作製し、96 ウェル培養用プレートに $100 \mu 1/$ ウェルで分注した。 CO_2 インキュベーター($5\%CO_2$)で 24 時間培養後、Geneticin (Invitrogen 社製)を 0.5 mg/mL になるように添加して 2 週間培養した。

Geneticin 耐性を示す形質転換細胞のコロニーが観察されたウェルの培養上清中の IgM 量について実施例 1.6 に示す濃度定量法で測定した。L55 高発現細胞株を順次拡大培養し、L55 安定発現細胞株 LA24、LA26、LA39、LA66、および LA74を得た。

また、J鎖を発現する細胞株の遺伝子導入について以下に述べる。L55 発現ベクターpCXND3/L55IgM ($25 \mu g$) および実施例 1.4 で作製した J鎖発現ベクターpC OSII-Zeo/J chain ($20 \mu g$) と PBS に懸濁した CHO 細胞 (1×10^7 細胞/ml) の 0.7 5ml を混合したものを氷上で 10 分間冷却し、キュベットに移した後に 1.5kV、 $25 \mu FD$ の容量にてパルスを与えた。

20 室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、HT supplement (Invitrogen 社製) を 1 倍濃度で含む CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製) 40mL に懸濁した。

同様の培地で 50 倍希釈溶液を作製し、96 ウェル培養用プレートに 100 μ 1/ウェルで分注した。CO₂インキュベーター(5%CO₂)で 24 時間培養後、0.5mg/mL 濃度の Geneticin (Invitrogen 社製) および 0.6mg/mL 濃度の Zeocin (Invitrogen 社製) を添加して 2 週間培養した。Geneticin、Zeocin 耐性を示す形質転換細胞

- 51 -

のコロニーが観察されたウェルの培養上清中の IgM 量について実施例 1.6 に示す 濃度定量法で測定した。L55 高発現細胞株を順次拡大培養し、L55 安定発現細胞 株 LJ05、LJ23、LJ32、LJ49、および LJ61 を得た。

各種 L55 安定発現細胞株を 75cm² 培養フラスコ内で初発細胞密度 2x10⁵cells/m

5 Lで培養し、培養上清中の IgM 濃度を実施例 1.6 で示した方法で測定した。結果を表 2 に示す。 IgM 産生量は培養 3 日目で 7~70mg/L、培養 7 日目で 50~150mg/L であり、単一細胞が産生する能力を示す産生能は 5~40pg/cell/day であった。実施例 1.6 で示した組換え型 L612 産生細胞株と同等またはそれ以上の産生量が得られた。この結果より、CHO 細胞において高い産生量の組換え型 IgM 発現細10 胞株が安定的に作製できることが明らかになった。

表 2

J鎖発現 -	細胞株	培養3日間の産 生量(mg/L)	培養7日間の産 生量 (mg/L)	産生能 (pg/cell/day)	
	LA24	30.7	50.6	15.3	
	LA26	52.6	97.6	24.4	
無し	LA39	58.2	99.7	29.9	
	LA66	51.0	108.8	21 • 2	
	LA74	76.0	159.4	40.7	
	LJ05	44.4	82.5	21.3	
	L J 2 3	17.1	N. T.	8. 6	
有り	L J 3 2	19.8	48.6	11.2	
	LJ49	6. 9·	N. T.	5. 2	
	LJ61	26.4	53.7	14.9	

N.T.:Not Tested

〔実施例3〕

15 3.1 組換え型 L612 (実施例1) および組換え型 L55 (実施例2) の多量体形成

- 52 -

の解析

10

15

20

組換之型 L612(実施例 1) および組換之型 L55 の多量体の解析は、非選元 SD S-PAGE を用いて行なった。非選元 SDS-PAGE 用の電気泳動ゲルは、以下のとおり作成した。HYBRID MIXER(TOMY)専用の容器に 30% アクリルアミド(C%=3.3 3%)を 1.80mL、1.50M Tris-HCl pH8.8 を 3.75mL、ミリ Q 水を 3.39mL、glycero 1 を 2.25mL 加え混合し、溶液を 50℃に保温した。 さらに 2.0% agarose を 3.75 mL 加え、再び 50℃に保温した。

その後室温に 1 分静置し、TEMED を $12\,\mu$ L、25% ammonium persulfate (APS) $50\,\mu$ L を加え、HYBRID MIXER (TOMY) で 15 秒攪拌、15 秒脱泡した。ディスポシリンジで溶液を回収し、溶液をゲルプレートに流し込み、37%で 1 時間アクリルアミドの重合反応を行なった。その後室温で agarose を固め、完成した電気泳動ゲルは 4%で保存した。

-電気泳動バッファーは、NuPAGE Tris-Acetate 20×running buffer (Invitrogen) をミリQ水で20倍に希釈して作製した。2×サンプルバッファーは、125mM Tris-HCl pH6.8、4.0% SDS、30% glycerol、0.004% Bromophenol blue を用いた。

実施例1 および実施例2 で得られた組換え型L612(実施例1、J 鎖+、およびJ 鎖-)および組換え型L55(実施例2、J 鎖+、およびJ 鎖-)の培養上清を上記の電気泳動ゲル、電気泳動バッファー、 $2\times$ サンプルバッファーを用いて定電圧60V で13 時間、電気泳動を行なった。その後、抗 μ 鎖抗体を一次抗体に用いた Western-blotting により検出した。Western-blotting は以下のとおりに行なった。

電気泳動後のゲルをセミドライ方式のブロッティング装置を用いて、PVDF 膜に転写した。転写後、Tween80 を 0.05%含む 5%スキムミルクを用いて 2 時間、 ブロッキングを行なった。Tween80 を 0.05%含む Tris-buffered-saline 溶液で洗浄後、一次抗体として 3000 倍希釈した Rabbit anti-Human IgM (DAKO) を用

いて1時間反応させた。再び洗浄後、二次抗体として1000倍希釈したAP-Goat Rabbit anti-IgG (H+L) Double staining grade (ZYMED) を用いて1時間反応させた。再び洗浄後、Amplified Alkaline Phosphatase Immuno-Blot Assist Kit (Bio-Rad) を用いて発色させた。

5 その結果、組換え型 L612 (J鎖+) は、主に L612 発現 B 細胞から得られた L6 12 の5 量体に相当するバンドが得られた (図1)。組換え型 L612 (J鎖-) は、主に L612 発現 B 細胞から得られた L612 の6 量体に相当するバンドが得られた。電気泳動の各バンドについては5 量体、あるいは6 量体であることを電子顕微鏡で確認済みである。組換え型 L55 においても同様の結果が得られた。 (図2)

この結果より、IgM 産生細胞の培養上清中の、5 量体、あるいは6 量体の確認ができることが明らかになった。また、J鎖+で発現させた組換え型 IgM は主に5 量体を形成しており、J鎖-で発現させた組換え型 IgM は主に6 量体を形成していることが明らかになった。J鎖の有無をコントロールすることで、組換え型 IgM の5 量体、および6 量体を作り分けできることが明らかになった。

15

20

25

10

〔実施例4〕

4.1 L612 発現細胞株における多量体形成比率の分析

実施例3と同様に非還元 SDS-PAGE による電気泳動を行った。電気泳動後のゲルを回収し、10% methanol, 7% acetic acid でゲルを30分以上洗浄した後、Ruby gel stain 溶液 (Bio-Rad) を用いて3時間以上染色した。染色後、10% methanol, 7% acetic acid でゲルを60分以上脱色した。脱色後、FluorImager 595 (Molecular Dynamics)を用いて480 nmで励起し、618 nmで各多量体のバンドを検出した(図3)。これより、各レーンのdensitogramを作製し、ピーク面積を求めることで各バンド強度を定量した。得られた会合体(aggregate)、6量体(hexamer)、5量体(pentamer)、および4量体(tetramer)の比率を表3に示した。本発明の方法により、IgMの多量体構造、あるいは会合体を定量的に評価できるこ

- 54 -

とが確認された。

表3

	J chain	aggregate	hexamer	pentamer	tetramer
L612	+	5%	18%	73%	3%
CA19	-	5%	82%	10%	3%
CJ45	+	4%	6%	90%	-

10

15

20

5

〔実施例 5〕組換え型ヒト抗体 L612 高産生株の作製

5.1 発現プラスミド pL612CA4 の構築

ベクターINPEP4 (Patent No. US20010019715)の CMV プロモーターおよびポリ A シグナルを除くために制限酵素 PvuII 部分消化を行い、約 5.5 kb の断片を回 収し環状化した。このベクターを INPEP4-dCMV と命名した。本プラスミドは動物 細胞内でネオマイシン耐性遺伝子、DHFR 遺伝子を発現する。

INPEP4-dCMV にマルチクローニングサイトを導入するために、制限酵素 BgIII, XhoI, BanHI, SaII などのサイトを含むアダプター配列(配列番号:25および26をアニーリングして調製した)を INPEP4-dCMV の AscI, FseI サイトにクローニングした。このベクターを INPEP4-dCMV (MCS) と命名した。配列番号:25 および26の配列を以下に示す。

CGCGCCTTAATTAAAGATCTAGAGCGCTCGAGCTCCCGGGGATCCGGACTAGTCGACGTCTTCATGATCAGG

25 CCGG (配列番号: 2 6)

抗体 L 鎖発現ユニットをサプクローニングするために、pCXND3/L612IgM の約 3.0 kb の SaII, PstI 部分消化断片を pBluescrip II SK⁺の SaII, PstI サイトに クローニングした。このベクターを L612CA-L/pBlue と命名した。

- 55 -

抗体 L 鎖発現ユニットを発現ベクターに導入するために、INPEP4-dCMV (MCS) の XhoI, Bg/II サイトに L612CA-L/pBlue の約 3.0 kb の Sa/I, BanHI 断片をクローニングした。このベクターを L612CA-L4/dCMV と命名した。

抗体 H 鎖発現ユニットをサブクローニングするために、pCXND3/L612IgM の約

4.1 kb の SaII, PstI 断片を pBluescrip II SK*の SaII, PstI サイトにクローニングした。このベクターを L612CA-H/pBlue と命名した。

抗体 H 鎖発現ユニットを発現ベクターに導入するために、L612CA-L4/dCMV の SaII, BanHI サイトに L612CA-H/pBlue の約 4.1 kb の SaII, BanHI 断片をクロー ニングした。このベクターを pL612CA4 と命名した。本プラスミドは動物細胞内 でネオマイシン耐性遺伝子、DHFR 遺伝子、L612 遺伝子(H 鎖、L 鎖)を発現する。

5.2 エレクトロポレーション、Geneticin 選抜

10

15

20

25

CHO 細胞 DG44株への遺伝子導入はエレクトロポレーション法により行った。発現プラスミド pL612CA4を制限酵素 Pvul で一晩消化し、フェノール抽出、クロロホルム抽出の後、エタノール沈殿により精製し TE に溶解した。HT supplement (Invitrogen 社製)を1倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)で培養した細胞と精製した Pvul 消化 pL612CA4を混ぜ、キュベットに入れた後に、遺伝子導入装置でパルスを与えて遺伝子を導入した。

遺伝子導入後、キュベットの細胞を HT supplement (Invitrogen 社製)を 1 倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製) 10 配に加え、同培地で適度に希釈した後 96 ウェル培養用プレートに 100 μ L/well 播種した。プレーティング終了後、 CO_2 インキュベーター (37°C、8% CO_2 機度) 内で培養を行った。 CO_2 インキュベーター内で 1 日間培養後、適当量の Geneticin (Invitrogen 社製)、ならびに HT supplement (Invitrogen 社製)を 1 倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)を 100 μ L/well ずつ加え、コロニーが形成されるまでさらに培養した。得られた単一コロニーについて実施例 1 の 1.6 に記載の方法に従って

- 56 -

培養上清中の IgM 濃度を測定後、適当量 Geneticin (Invitrogen 社製) 、ならび に HT supplement (Invitrogen 社製)を 1 倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 製)を用いて 24 ウェル培養用プレートに拡大培養した。その後、 3~7 日おきに拡大培養を行い、L612 高産生株を選抜した。

5

10

20

5.3 MTX 選抜

Geneticin 選抜で取得した L612 高産生株を適当量の MTX (Methotrexate)を含有 する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)に懸濁し、96 ウェル培養用プレート ๋ に播種した。プレーティング終了後、CO,インキュベーター (37℃、8% CO, 濃度) 内でコロニーが形成されるまで培養を行った。得られた単一コロニーについて実 施例1の 1.6 に記載の方法に従って培養上清中の IgM 濃度を測定後、24 ウェル 培養用プレートまたは48 ウェル培養用プレートに拡大培養した。その後、3~7 日おきに拡大培養を行い、L612 高産生株を選抜した。MTX 濃度を段階的に上げな がらこの操作を繰り返すことで、遺伝子増幅を誘引させて表 4 に示す L612 高産 生株を選抜した。 15

表4

J鎖発現	細胞株	培養3日間の産生 量(mg/L)	産生能 (pg/cell/day)
無し	CA4-37-500-3	116. 7	194. 6

5.4 培養上清中の IgM 濃度の測定法 (1)

HPLC システム: Water 社製 HPLC system Alliance

2487 Dual Absorbance Detector, 2690 Separations Module

Millennium 32 ver. 3.21

使用カラム:GPC カラム Superose 6 HR 10/30 (Amersham Biosciences 製)

標準品:凍結された L612 IgM 精製品を融解後いったん遠心し、その上清を小分 注して凍結保存したものを GPC 用標準品として使用した。

- 57 -

移動相: D-PBS に、Polyoxyethylene(20) Sorbitan Monolaurate を0.02%、アジ化ナトリウムを0.05%となるように添加して調製した。

HPLC条件:移動相流量0.5 mL/min、測定波長280 nm、試料注入量100 μL 操作は以下のようにして行った。37°Cで数分保温して融解した GPC 用標準品の 波長280 nm における吸光度を分光光度計により測定し、その値から波長280 nm における吸光度が0.12となるような希釈率を算出した。

求めた希釈率にて GPC 標準品を希釈したものを分析して得られたピーク面積と適度に希釈して標準品と同容量注入した未知試料のピーク面積と希釈倍率から未知試料の280 nm における吸光度を算出した。得られた吸光度の値と L612の吸光数

10 $E_{lcm}^{1\%}$ =1.4より次の数式を用いてL612濃度(μ g/mL)を求めた。

5

L612 濃度 (μg/mL) =吸光度 (Abs280) ÷1.4 × 1000 ·

5.5 哺乳動物由来成分不含培地でのクローニング

MTX 選抜で得られた L612 高産生株を適当量 の MTX を含有する哺乳動物由来成 分不含培地 (Invitrogen 社製)に懸濁し、限界希釈法によって 1 cel1/200 μL になるよう希釈を行った。これを 96 ウェル培養用プレートに 100 μL/well ず つ播種した。これに HT supplement (Invitrogen 社製)を 1 倍濃度で含有する哺乳動物由来成分不含培地で培養した DG44 株を適当量 の MTX を含有する哺乳動物由来成分不含培地で培養した DG44 株を適当量 の MTX を含有する哺乳動物由来成分不含培地に 1× 10⁵ cel1s/mL になるように懸濁後、100 μL/well ずつ播 種した。 CO₂インキュベーター (37°C、8% CO₂ 濃度) 内に静置し、7 日後に適当量の Geneticin (Invitrogen 社製)、適当量 の MTX を含有する哺乳動物由来成分不含培地を 100 μL 添加後、CO₂インキュベーター (37°C、8% CO₂ 濃度) 内に静置した。約2週間後、得られた単一コロニーについて実施例 1 の 1.6 に記載の方法に従って培養上清中の IgM 濃度を測定後、適当量 の MTX を含有する哺乳動物由来成分不含培地を用いて 24 ウェル培養用プレートに拡大培養した。その後、

- 58 -

3~7 日おきに拡大培養を行い、最終的に 5.4 のゲルろ過クロマトグラフィ法に従って培養上清中の IgM 濃度を測定し、表 5 に示す L612 高産生クローンを樹立した。

表 5

J鎖発現	クローン	培養3日間の 産生量(mg/L)	培養7日間の 産生量(mg/L)	産生能 (pg/cell/day)	
無し	PSS-37H3	42.0	337. 2	47.0	

5.6 培養上清中の IgM 濃度の測定法 (2)

5

15

HPLC システム: HITACHI LaChrom HPLC 装置 (HITACHI L-7120 pump(A, B)、L-72 00 autosampler、L-7420 UV-VIS detector、L-7610 degasser)

データ解析ソフトウェア: D-7000 型 Advanced HPLC System Manager (HITACHI)

10 分析用カラム: TOSHO TSKgel G4000SW_{xL} 7.8mmIDx300 mm (Cat No. 08542、Column
No. G0151)

標準品: MABON01R306 (5.4の標準品と同等の品質を有するもの)を使用した。 移動相: 50 mM Phosphate-Buffer, 500 mM KCl, pH 7.4, 0.05% NaN₃ (pH7.4) HPLC条件: 0.5 mL/min (20min)→1.0 mL/min、測定波長280 nm、試料注入量100 μ L

検量線: 1600、800、100 μg/mLの3点で作成した。

5.7 哺乳動物由来成分不含培地での L612 高産生株の回分培養と流加培養作製した L612 高産生株を、初発細胞密度 2x10⁵ cells/元 にて回分培養法もし 20 くは流加培養法で培養を行い、培養上清中の IgM 濃度をゲルろ過クロマトグラフィ法 (5.4,5.6 の方法参照) にて測定した。哺乳動物由来成分不含培地を用い、加水分解物として回分培養法では酵母抽出物を、流加培養法では魚肉抽出物を使用した。増殖因子としては、回分培養法でインスリンを、流加培養法ではインスリンとインスリン様増殖因子-Iを用いた。回分培養法においての L612 産生量は、

- 59 -

培養6日目で269.9 mg/L であった(5.4の方法による)。一方流加培養法においてのL612 産生量は、培養6日目で347.4 mg/L、培養14日目で1669.1 mg/L であった(5.6の方法による)。IgMはイムノグロブリンの中でも多量体を形成するために組換え体は発現量が低く、大量に調製することが困難とされていたが、加水分解物の使用と流加培養法を組み合わせて用いることにより、CHO細胞において高い産生量の組換え型 IgM の調製が可能であることが明らかとなった。

〔実施例6〕単一の発現ベクターによる5量体L612産生株の作製

6.1 発現プラスミド pL612pentaCA4 の構築

5

15

25

INPEP4-dCMV (MCS) の XhoI, BglII サイトに、L612CA-H/pBlue から約 4.1 kb の SalI-BamHI の抗体 H 鎖発現ユニットをクローニングして L612CA-H3/dCMV を作製した。L612CA-H3/dCMV の BamHI, SalI サイトに、L612CA-L/pBlue から約 3.0 kb の BamHI-SalI の抗体 L 鎖発現ユニットをクローニングして pL612CA3 を作製した。

列番号27: GAGGAATTCCACCATGAAGAACC および配列番号28: GAGGCGGCCGCTTAGT CAGGATAGCAG をプライマーとした PCR 反応により抗体 J 鎖遺伝子を増幅し、pCR-Blunt II-TOPO (インビトロジェン社製)にクローニングした。SV40のポリAシグナルは pSV2-dhfr (Subramani ら、Mol. Cell. Biol. 1981; 1: 854-864) を鋳型とする配列番号29: AAAAGCGGCCGCGATCATAATCAGCCATACCA および配列番号3

抗体J鎖発現ユニットを構築するため、pCOSII-Zeo/J chain を鋳型とする配

20 0: AAAACTCGAGAAGCTTAGACATGATAAGATACATTG をプライマーとした PCR 反応により増幅し、pT7-Blue (Novagen 社製) にクローニングした。

pCXND3 の CAG プロモーターとして約 1.7 kb の SpeI-EcoRI 断片、クローニングした J 鎖遺伝子の約 0.5 kb の EcoRI-NotI 断片、クローニングした SV40 ポリ A シグナルの約 0.3 kb の NotI-XhoI 断片を pCR-Blunt II-TOPO の SpeI-XhoI サイトの間で組み合わせた。このベクターを pCRCAGproJpA と命名した。

- 60 -

pCRCAGproJpA の XhoI サイトを、平滑化して BamHI linker (pCCCGGATCCGGG (配列番号: 31)、タカラバイオ社製)を付加することによって BamHI サイトに変換し、約2.5 kb の BamHI 断片として抗体 J 鎖発現ユニットを pL612CA3 の BamHI サイトにクローニングした。得られたプラスミドを pL612pentaCA4 と命名した。

本プラスミドは動物細胞内でネオマイシン耐性遺伝子、DHFR 遺伝子、L612 遺伝子(H鎖、L鎖、J鎖)を発現する。

6.2 エレクトロポレーション、Geneticin 選抜

5

25

に CA4-139 を得た。

10 CHO 細胞 DG44株への遺伝子導入はエレクトロポレーション法により行った。発 現プラスミド pL612pentaCA4を制限酵素 PvuI で一晩消化し、フェノール抽出、 クロロホルム抽出の後、エタノール沈殿により精製し TE に溶解した。HT supplement (Invitrogen 社製)を1倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)で培養した細胞と精製した Pvul 消化 pL612pentaCA4を混ぜ、 キュベットに入れた後に、遺伝子導入装置でパルスを与えて遺伝子を導入した。 15 遺伝子導入後、キュベットの細胞を HT supplement (Invitrogen 社製)を 1 倍 濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地(Invitrogen 社製)10 mL に加え、同培地で適度 に希釈した後96 ウェル培養用プレートに播種した。プレーティング終了後、 CO₂インキュベーター (37℃、8% CO₂ 濃度) 内で1日間培養し、適当量の Geneticin (Invitrogen 社製)、ならびに HT supplement (Invitrogen 社製)を1 20 倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地(Invitrogen 社製)を等量加え、コロニーが 形成されるまでさらに培養した。得られた単一コロニーについて実施例1の1.6 に記載の方法に従って培養上清中の IgM 濃度を測定することにより高産生株を選 抜し、3~7 日おきに順次拡大培養を行うことにより L612 産生株 CA4-119 ならび

-61-

6.3 多量体形成の解析

10

15

20

25

Geneticin 選抜で得られた細胞株を S100 spinner flask にて初発細胞密度 $2x10^5$ cells/mL で 3 日間培養した培養上清を用い、実施例 3 に示す方法に従い 非選元 SDS-PAGE を行い、抗 μ 鎖抗体を一次抗体に用いた Western-blotting を 行った。その結果 pL612pentaCA4 導入株では、主として L612 発現 B 細胞から得られた L612 の 5 量体に相当するバンドが得られ、6 量体に相当するバンドは検 出されなかった(図 4)。 J 鎖発現単位を H 鎖ならびに L 鎖発現単位とともに単一の発現ベクター上に載せ、H 鎖ならびに L 鎖発現に対する J 鎖の発現レベルを 適切に制御することによって、5 量体 L612 を主として生成させることが可能で あることが明らかとなった。

〔実施例7〕組換え型 L612 の CDC 活性

-5¹Cr-クロム酸ナトリウムにて放射性標識した標的細胞である M1 メラノーマ細胞 1×10⁴個/50 μ L/well に HAVB にて適宜希釈した抗体溶液を 50 μ L/well 添加し、組換え型 L612 (J鎖ー; CA19) あるいは組換え型 L612 (J鎖+; CJ45) がそれぞれ抗体の最終濃度 0.16, 0.8, 4, 20, 100 μg/mL となるようにして氷上にて 60分間静置した。続いて、各ウェルに補体源としてヒト由来血漿 100% ないし全血を 100 μ L ずつ添加し、5%炭酸ガスインキュベーター中に 37℃で 90分間静置した。遠心(1000 rpm, 5分間, 4℃)後、各ウェルより上清を 100 μ L ずつ回収し、γカウンター(COBRA II AUTO-GAMMA, MODEL D5005, Packard Instrument Company)にて遊離された放射活性を測定した(図5)。CDC 活性即ち細胞傷害活性(%)は(A-C)/(B-C)×100 により計算した。A は各ウェルにおける放射活性(cpm)、B は標的細胞浮遊液を 50 μ L、10% NP-40 水溶液(Nonidet® P-40, Code No. 252-23, ナカライテスク株式会社)を 20 μ L、HAVB を 130 μ L 添加したウェルにおける放射活性(cpm)の平均値、C は標的細胞浮遊液を 50 μ L、HAVB を 150 μ L 添加したウェルにおける放射活性(cpm)の平均値を示す。試験は triplicate にて行い、特異

- 62 -

的クロム遊離率について平均値及び標準誤差を算出した。いずれの条件でも、組 換え型 L612 (CA19) は、L612 よりも強い CDC 活性を誘導し、50% Lysis を誘導す る濃度の比は、5.8ないし5.9倍であった。また、血球の共存によって、CDC活 性の顕著な減弱は見られなかった。

5

10

20

6 量体 IgM を優先的に産生する細胞株の作製(1) 〔実施例8〕

8.1 発現プラスミド p L612CA3 の構築

INPEP4-dCMV(MCS)の XhoI, BgIII サイトに、L612CA-H/pBlue から約 4.1 kb の Sall-BamHI の抗体 H 鎖発現ユニットをクローニングして L612CA-H3/dCMV を作 製した。L612CA-H3/dCMVのBamHI、Sallサイトに、L612CA-L/pBlueから約3.0 kbの BamHI-Sall の抗体 L 鎖発現ユニットをクローニングして pL612CA3 を作製 した。

8.2 エレクトロポレーション、Geneticin 選抜

CHO 細胞 DG44株への遺伝子導入はエレクトロポレーション法により行った。 発現プラスミド pL612CA3を制限酵素 Pvul で一晩消化し、フェノール抽出、ク 15 ロロホルム抽出の後、エタノール沈殿により精製し TE に溶解した。HT supplement (Invitrogen 社製)を1倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)で培養した細胞と精製した Pvul 消化 pL612CA3を混ぜ、キュ ベットに入れた後に、遺伝子導入装置でパルスを与えて遺伝子を導入した。

遺伝子導入後、キュベットの細胞を HT supplement (Invitrogen 社製)を 1 倍濃 度で含有する CHO-S-SFMII 培地(Invitrogen 社製)10 mL に加え、同培地で適 度に希釈した後96ウェル培養用プレートに播種した。プレーティング終了後、 CO₂インキュベーター (37°C、8% CO₂ 濃度) 内で1日間培養し、適当量の Geneticin(Invitrogen 社製)、ならびに HT supplement (Invitrogen 社製)を 1倍 濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地(Invitrogen 社製)を等量加え、コロニーが形 25 成されるまでさらに培養した。得られた単一コロニーについて実施例1の1.6に

- 6'3 -

記載の方法に従って培養上清中の IgM 濃度を測定することにより高産生株を選抜し、3~7 日おきに順次拡大培養を行うことにより L612 産生株 CA3-1016 を得た。

5 8.3 MTX 選抜

Geneticin 選抜で取得した L612 産生株 CA3-1016 を適当量の MTX (Methotrexate)を含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)に懸濁し、96 ウェル培養用プレートに播種した。プレーティング終了後、CO₂インキュベーター (37℃、8% CO₂濃度) 内でコロニーが形成されるまで培養を行った。得られた単 ーコロニーについて実施例 1 の 1.6 に記載の方法に従って培養上清中の IgM 濃度を測定することにより高産生株を選抜し、3~7 日おきに順次拡大培養を行うことにより L612 産生株 CA3-1016-50-11 を得た。

8.4 哺乳動物由来成分不含培地での L612 高産生株の回分培養

作製した L612 産生株 CA3-1016-50-11 を、初発細胞密度 2~3x10⁵ cells/mL にて回分培養法で培養を行い、培養上清中の IgM 濃度を実施例 5 の 5.4 に記載のゲルろ過クロマトグラフィー法にて測定した。哺乳動物由来成分不含培地を用い、加水分解物として酵母抽出物を使用した。増殖因子としてはインスリンを用いた。回分培養法での L612 産生量は、培養 3 日目で 56.0 mg/L であった。

20

15

8.5 精製方法

回分培養から得られた培養上清を、150 mM NaCl 含有 20 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.4)で平衡化した陰イオン交換樹脂充填カラムに負荷して L612 を吸着せしめ、次いで同平衡化緩衝液で洗浄した後、350 mM NaCl 含有 20 mM りん 酸ナトリウム緩衝液(pH7.4)で L612 を溶出した。この溶出画分を 10 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.4)で L612 を溶出した。この溶出画分を 10 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.1)で平衡化したハイドロキシアパタイト充填カラムに負

- 64 -

荷して L612 を吸着せしめ、次いで同平衡化緩衝液で洗浄した後、350 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.1)で L612 を溶出した。これら 2 種のカラムクロマトグラフィーでの不純物分離精製を行った後、得られた L612 画分を、移動相として 300 mM NaCl 含有 20 mM 酢酸(pH6.0)を使用したゲルろ過にて会合体の分離除去を行った。ゲルろ過で得られた目的画分を $0.2\,\mu$ m のメンブレンフィルターでろ過を行い精製 L612 画分とした。

[実施例9] 6量体 IgM を優先的に産生する細胞株の作製(2)

9.1 エレクトロポレーション、Geneticin 選抜

5

20

CHO 細胞 DG44株への遺伝子導入はエレクトロポレーション法により行った。 発現プラスミド pCXND3/L612IgM を制限酵素 Pvul で一晩消化し、フェノール 抽出、クロロホルム抽出の後、エタノール沈殿により精製し TE に溶解した。 HT supplement (Invitrogen 社製)を1倍濃度で含有する CHO-S-SFMII 培地 (Invitrogen 社製)で培養した細胞と精製した Pvul 消化 pCXND3/L612IgM を混 ぜ、キュベットに入れた後に、遺伝子導入装置でパルスを与えて遺伝子を導入した。

遺伝子導入後、キュベットの細胞を CHO-S-SFMII 培地(Invitrogen 社製、HT 不含)80 mL に加え、同培地で適度に希釈した後 96 ウェル培養用プレートに 播種した。プレーティング終了後、 CO_2 インキュベーター (37°C、8% CO_2 濃度) にプレートを入れコロニーが形成されるまで培養した。得られた単一コロニーに ついて実施例1の1.6 に記載の方法に従って培養上清中の IgM 濃度を測定する ことにより高産生株を選抜し、3~7 日おきに順次拡大培養を行うことにより L612 産生株 DG44(HT-)-30 を得た。

25 9.2 哺乳動物由来成分不含培地での L612 高産生株の連続回分培養 作製した L612 産生株 DG44(HT-)-30 を、初発細胞密度 2~3x10⁵ cells/mL にて

-65-

連続回分培養法で培養を行い、培養上清中の IgM 濃度を実施例 5 の 5.4 に記載の ゲルろ過クロマトグラフィー法にて測定した。CHO-S-SFMII 培地(Invitrogen 社製、 HT 不含)を用い、加水分解物として酵母抽出物を使用した。増殖因子としてはイ ンスリンを用いた。3 日毎の 4 回の連続した回分培養においての L612 産生量は、 各々28.7 mg/L, 32.0 mg/L, 25.7 mg/L, 22.2 mg/L であった。

9.3 精製方法

5

4回の回分培養から得られた培養上清を、それぞれ 150 mM NaCl 含有 20 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.4)で平衡化した陰イオン交換樹脂充填カラムに負 10 荷して L612 を吸着せしめ、次いで同平衡化緩衝液で洗浄した後、350 mM NaCl 含有 20 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.4)で L612 を溶出した。この溶出画分 を 10 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.1)で平衡化したハイドロキシアパタイト 充填カラムに負荷して L612 を吸着せしめ、次いで同平衡化緩衝液で洗浄した後、 350 mM りん酸ナトリウム緩衝液(pH7.1)で L612 を溶出した。これら 2 種のカラ ムクロマトグラフィーでの不純物分離精製を行った後、得られた L612 画分を、 15 移動相として 300 mM NaCl 含有 20 mM 酢酸(pH6.0)を使用したゲルろ過にて会合 体の分離除去を行った。4回の各精製でのL612回収率はそれぞれ実施例5の5.4 に記載のゲルろ過クロマトグラフィー法にて測定し、83.7%、45.6%、63.6%、 75.6%であった。4回分のゲルろ過での目的画分を混合し、 $0.2 \mu m$ のメンプレン 20 フィルターでろ過を行い精製 L612 画分とした。

実施例10 6 量体 IgM を優先的に産生する細胞株における多量体形成比率の 分析

実施例8および実施例9で得られたそれぞれの精製L612画分について、実施25 例4に記載の方法と同様の方法でIgMの多量体形成比率を分析した。但し、電

-66-

気泳動時のゲルの組成、および電気泳動バッファーを以下のとおり変更して実施 した。

SDS-PAGE 用の電気泳動ゲルは、HYBRID MIXER(TOMY)専用の容器に 30% acrylamide (acrylamide:N,N'-methylenebisacrylamide = 29:1)を 1.85 mL、 1.50M Tris-Acetate pH 7.0 を 3.75 mL、ミリ Q 水を 3.34 mL、glycerol を 2.25 mL 混合し、溶液を 50℃で保温した。さらに 2.0% agarose を 3.75 mL 加え、再 び 50℃で保温した。

その後室温に 1 分放置し、TEMED を 12 μL、25% ammonium persulfate(APS) 50 μL を加え、HYBRID MIXER (TOMY) で 15 秒攪拌、15 秒脱泡した。ディスポシリンジで溶液を回収し、溶液をゲルプレートに流し込み、37℃で 1 時間アクリルアミドの重合反応を行った。その後室温で agarose を固め、完成した電気泳動ゲルは 4℃で保存した。

電気泳動バッファーは、Tris(hydroxymethyl)aminomethane を 6.06g、
Tricine を 8.96g、および SDS を 1g をミリ Q 水で 1000 mL にメスアップする
ことにより調製した。

会合体 (aggregate) 、6量体 (hexamer) 、5量体 (pentamer) 、および 4量体 (tetramer) の比率を表6に示した。

表 6

0	J chain	aggregate	hexamer	pentamer	tetramer
CA3-1016-50-11	•	13%	53%	27%	7%
DG44(HT-)-30	•	11%	76%	9%	4%

25

5

10

15

産業上の利用の可能性

本発明は、IgM の生産能力の高い細胞を提供する。本発明に基づいて構築された、IgM 産生細胞は、たとえば細胞融合法によって樹立された IgM 産生細胞と比

-67-

較して、高い IgM 産生能力を有する。IgM は IgG と異なり、5量体あるいは6量体といった多量体構造を有する。そのため、細胞あたりの産生量を高めることは、一般に IgG よりも難しい。つまり、IgM の産生能力を高められた本発明による Ig M 産生細胞、あるいはこの細胞を利用した IgM の産生方法は、きわめて困難な課題を解決した成果であると言うことができる。

また本発明は、5量体のIgM、および6量体のIgMの産生方法を提供する。IgM分子には、5量体および6量体の構造が存在することはすでに知られていた。しかし、いずれかの構造を有するIgMを優先的に製造するための方法は知られていなかった。本発明は、形質転換に利用するIgM遺伝子におけるJ鎖の有無によって、5量体あるいは6量体のいずれかの構造を有するIgMを優先的に産生させることに成功した。

10

15

20

このようにして産生した6量体のIgMは、産生した5量体のIgMと比較して細胞障害作用が強いことが確認された。本発明は、6量体構造の組換えヒトIgMを産生し、ヒト補体を用いて組換えヒトIgMの強い細胞障害作用を示した初めての知見である。このようなことから、本発明の方法は6量体構造のIgMを優先的に製造し、IgMの細胞障害作用を利用した抗体医薬を得る方法として理想的である。

更に本発明は、5量体および6量体のIgMを解析することができる方法を提供した。公知の方法では、IgMの多量体構造を識別することが難しかった。本発明の解析方法によれば、IgMの多量体構造を正しく識別することができる。本発明のIgMの解析方法の利用によって、ある製造方法によって得られたIgMに占める5量体あるいは6量体の割合を正しく知ることができる。いずれの構造を有するIgMがどの程度含まれているのかを明らかにすることは、IgMの製造技術の評価において重要である。しかも本発明の解析方法は、RIを必要としない。RIが不要な解析方法は、医薬品のあらゆる製造工程の評価に有用である。

- 68-

請求の範囲

- 1. 100 mg/L以上の IgM を産生できる形質転換細胞。
- 2. 3 5 pg/cell/day 以上の IgM を産生できる形質転換細胞。
- 5 3. 真核細胞である請求項1または請求項2に記載の形質転換細胞。
 - 4. 原核細胞である請求項1または請求項2に記載の形質転換細胞。
 - 5. 哺乳動物細胞である請求項3に記載の形質転換細胞。
 - 6. 株化細胞である請求項1~請求項5のいずれかに記載の形質転換細胞。
 - 7. 非リンパ球系細胞株である請求項6に記載の形質転換細胞。
- 10 8. CHO 細胞株である請求項7に記載の形質転換細胞。
 - 9. 同じベクター上に(1)IgM H 鎖をコードする塩基配列および(2)IgM L 鎖をコードする塩基配列の両方を有する発現ベクター、あるいは前記遺伝子(1)お よび(2)を含む遺伝子断片。
- 1 0. 同じベクター上に(1)IgM H 鎖をコードする塩基配列、(2)IgM L 鎖をコードする塩基配列、および(3)IgM J 鎖をコードする塩基配列を有する発現ベクター、あるいは前記遺伝子(1)、(2)、および(3)を含む遺伝子断片。
 - 11. 転写調節配列により IgM の分泌が制御される請求項9または請求項10 に記載の発現ベクターあるいは遺伝子断片。
- 12. 転写調節配列が、アデノウイルス2型主後期プロモーター、シミアンウイルス40初期プロモーター、マウス乳癌ウイルスLTRプロモーター、単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、ポリペプチド鎖伸長因子1αプロモーター、ウシ成長ホルモンプロモーター、βアクチン遺伝子プロモーター、およびCAGプロモーターからなる群から選択される請求項11に記載の発現ベクターあるいは遺伝子断片。
 - 13. 転写調節配列が、シミアンウイルス40初期プロモーター、サイトメガロ

ウイルスプロモーター、ポリペプチド鎖伸長因子1αプロモーター、およびCAGプロモーターからなる群から選択される請求項12に記載の発現ベクターあるいは遺伝子断片。

14. 請求項9~請求項13のいずれかに記載のベクターあるいは遺伝子断片で 形質転換された形質転換細胞。

5

- 15. 請求項1~請求項8のいずれかに記載の形質転換細胞から選択される、請求項14に記載の形質転換細胞。
- 16. 発現ベクターまたは遺伝子断片が、J鎖をコードする塩基配列を含んでいる 高間求項14または請求項15に記載の形質転換細胞。
- 10 17. 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J鎖をコードする塩基配列を有し、かつ60%以上の含量を持つ5量体 IgM を産生する請求項14~請求項16のいずれかに記載の形質転換細胞。
 - 1-8. 80%以上の含量を持つ5量体 IgM を産生する請求項17に記載の形質 転換細胞。
- 19. 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J鎖をコードする塩基配列を有さず、 かつ50%以上の含量を持つ6量体 IgM を産生する請求項14または請求 項15に記載の形質転換細胞。
 - 20.80%以上の含量を持つ6量体 IgM を産生する請求項19に記載の形質 転換細胞。
- 20 21. 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J鎖をコードする塩基配列を有し、 かつ産生する5量体と6量体の比(5量体/6量体比)が1. 5以上である IgM を産生する請求項14~請求項16のいずれかに記載の形質転換 細胞。
- 22. 前記ベクターまたは遺伝子断片が IgM J鎖をコードする塩基配列を有さず、 25 かつ産生する6量体と5量体の比(6量体/5量体比)が1.5以上である IgM を産生する請求項14または請求項15に記載の形質転換細胞。

- 23. IgM H 鎖および IgM L 鎖をコードする遺伝子を含む発現ベクターまたは遺伝子断片が、J 鎖をコードする塩基配列を含まず、かつ共形質転換により J 鎖をコードする塩基配列が発現可能に導入されている請求項14または 請求項15 に記載の形質転換細胞。
- 5 24. 請求項1~請求項8、並びに請求項14~請求項23のいずれかに記載の 細胞を培養し、IgMを採取する工程を含む IgM を製造する方法。
 - 25. 請求項1~請求項8、並びに請求項14~請求項23のいずれかに記載の 細胞培養物の培養上清から IgM を精製する工程を含む、実質的に純粋な İ gM を製造する方法。
- 10 26. 請求項24に記載の方法により得られる IgM。
 - 27. 請求項25に記載の方法により得られる実質的に純粋な IgM。
 - 28. ヒト抗体、マウス抗体、ヒトキメラ抗体またはヒト化抗体である請求項26または請求項27に記載のIgM。
- 29. 実質的に純粋な5量体あるいは6量体である請求項26~請求項28のい 15 ずれかに記載のIgM。
 - 30. CHO 細胞が付加する糖鎖を有する実質的に純粋な5量体または6量体 Ig M。
 - 31. 抗糖鎖抗体である請求項26~請求項30のいずれかに記載のIgM。
 - 32. 抗ガングリオシド抗体である請求項31に記載の IgM。
- 20 33. 抗 GM 2 または GM 3 抗体である請求項 32 に記載の IgM。
 - 34. 配列番号:1に記載の塩基配列、または配列番号:2に記載のアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む、単離されたポリヌクレオチド。
 - 35. 配列番号: 3に記載の塩基配列、または配列番号: 4に記載のアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む、単離されたポリヌクレオチド。
- 25 3 6. 請求項 3 4 に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列 を含む単離された蛋白質。

10

- 37. 請求項35に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列を含む単離された蛋白質。
- 38. 請求項36に記載の蛋白質と請求項37に記載の蛋白質を構成単位として 含む IgM。
- 5 39. 更に IgM J鎖を含む請求項38に記載の IgM。
 - 40.5量体である請求項39に記載のIgM。
 - 41. 配列番号:19に記載の塩基配列、または配列番号:20に記載のアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む、単離されたポリヌクレオチド。
 - 42. 配列番号:21に記載の塩基配列、または配列番号:22に記載のアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む、単離されたポリヌクレオチド。
 - 43. 請求項41に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列 を含む単離された蛋白質。
 - 4.4. 請求項42に記載のポリヌクレオチドによってコードされるアミノ酸配列 を含む単離された蛋白質。
- 15 45. 請求項43に記載の蛋白質と請求項44に記載の蛋白質を構成単位として 含む IgM。
 - 46. 更に IgM J鎖を含む請求項45に記載の IgM。
 - 47. 5量体である請求項46に記載の IgM。
- 48. 請求項26~請求項33、請求項38、および請求項45のいずれかに記 並の IgM を含有する医薬組成物。
 - 49.80%以上の5量体 IgM を含有する医薬組成物。
 - 50.50%以上の6量体 IgM を含有する医薬組成物。
 - 51.80%以上の6量体 IgM を含有する請求項50に記載の医薬組成物。
 - 52.5 量体/6 量体比が1.5以上である IgM を含有する医薬組成物。
- 25 53.6 量体/5 量体比が1.5以上である IgM を含有する医薬組成物。
 - 54. 次の a)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの条件を満たすポリ

5

25

アクリルアミドゲルを担体として SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって IgM を分離する工程を含む、IgM の多量体を分析する方法。

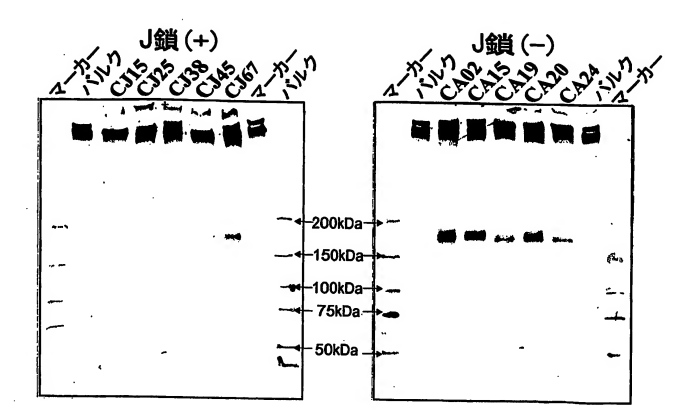
- a)高温で重合させたポリアクリルアミドゲル、
- b)高濃度の過硫酸アンモニウム、及び、グリセロールを含有するポリアク リルアミドゲル、および
- c)重合させる前に攪拌、脱泡により均一化したポリアクリルアミドゲル、
- 55. 条件 a)における温度が37℃以上である請求項54に記載の方法。
- 5 6. 条件 b)における過硫酸アンモニウムの濃度が 0. 2 5%以上である請求項 5 4 に記載の方法。
- 10 57. ポリアクリルアミドゲルが、前記 a)-c)からなる群から選択された少なくとも2つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルである請求項54に記載の方法。
 - 58. ポリアクリルアミドゲルが、前記 a)-c)の全ての条件を満たすポリアクリルアミドゲルである請求項54に記載の方法。
- 15 59. 電気泳動用のバッファーが Tris-acetate SDS 泳動バッファーである請求項54に記載の方法。
 - 60. IgM の多量体が、IgM の5量体および/または6量体である請求項54に 記載の方法。
 - 61. IgM の会合体を分析することを特徴とする請求項54に記載の方法。
- 20 62. RIを使用しないことを特徴とする請求項54に記載の分析方法。
 - 63. 電気泳動後に分離された IgM の多量体を定量する工程を含む、請求項54に記載の方法。
 - 64. 次の a)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの条件を満たすポリアクリルアミドゲルからなる、IgM の多量体を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離するための電気泳動用ゲル。
 - a)高温で重合させたポリアクリルアミドゲル、

- 73 -

- b)高濃度の過硫酸アンモニウム、及び、グリセロールを含有するポリアク リルアミドゲル、および
- c)重合させる前に攪拌、脱泡により均一化したポリアクリルアミドゲル、
- 65. 次の a)-c)からなる群から選択された少なくとも1つの工程を含む、IgM の多量体を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動によって分離するため の電気泳動用ゲルの製造方法。
 - a)アクリルアミドを高温で重合させる工程、
 - b)アクリルアミドに高濃度の過硫酸アンモニウムを添加する工程、および c)重合させる前にアクリルアミドを攪拌、および脱泡により均一化する工
- 10 程、

5

図 1



2/5

図 2

LJ (J鎖+) St 05 23 32 49 61 St St 24 26 39 66 74 St

LA(J鎖一)

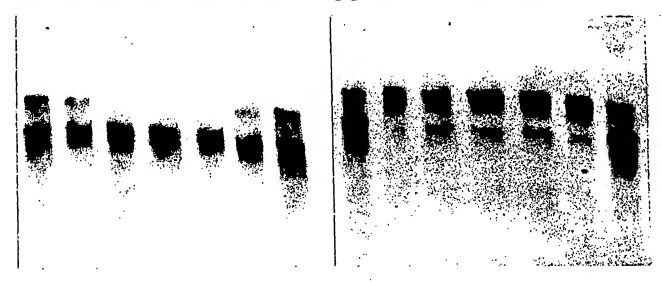


図3.

POSCHO CHO

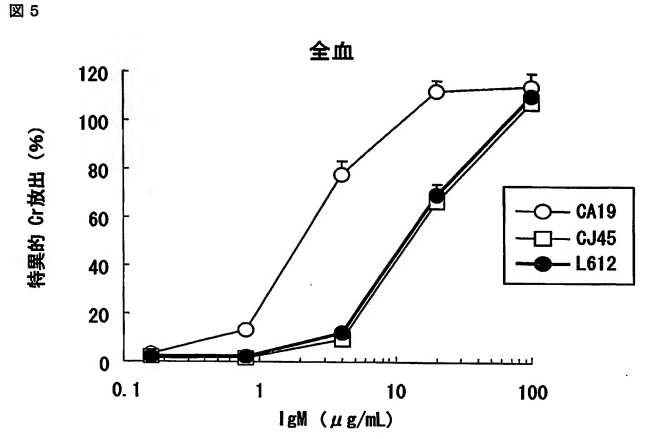
凝集 ----

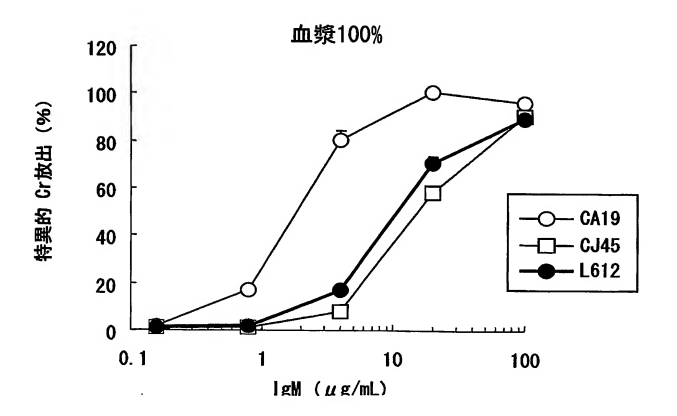


4/5

図 4







1/45

SEQUENCE LISTING

<110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHİKI KAISHA IRIE, Reiko

<120> Method for producing of IgM by transfect cells and determination thereof

<130> C1-A0223P

<150> US 60/487, 333

<151> 2003-07-15

<160> 31

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 1779

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (1779)

<223>

2/45

<400)> 1	L															
atg	gag	ttt	ggg	ctg	agc	tgg	ctt	ttt	ctt	gtg	gct	att	tta	aaa	ggt		48
Met	Glu	Phe	Gly	Leu	Ser	Trp	Leu	Phe	Leu	Val	Ala	Ile	Leu	Lys	Gly		
1				5					10					15			
gtc	cag	tgt	gag	gtg	cag	ctg	ttg	gat	tct	ggg	gga	ggç	ttg	gta	cag		96
Val	Gln	Cys	Glu	Val	Gln	Leu	Leu	Asp	Ser	Gly	Gly	Gly	Leu	Val	Gln		•
			20					25					30				
cct	ggg	ggg	tgc	ctg	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcc	tct	gga	ttc	acc	ttt	:	144
Pro	Gly	Gly	Cys	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe		
•		35					40					45					
agc	agc	tgt	gcc	atg	agc	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggg	aag	ggg	ctg		192
Ser	Ser	Cys	Ala	Met	Ser	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu		
	50					55					60						
gag	tgg	gtc	tca	gct	att	agt	ggt	agt	ggt	ggt	agc	aca	tac	tac	gca		240
Glu	Trp	Val	Ser	Ala	Ile	Ser	Gly	Ser	Gly	Gly	Ser	Thr	Tyr	Tyr	Ala		
65					70					75					80		
gac	tcc	gtg	aag	ggc	cgg	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	aaa	tcc	aag	aac		288
Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Lys	Ser	Lys	Asn		
				85					٩n					05			

3/45

acg	ttg	tat	ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	aga	gcc	gag	gac	acg	gcc	gta	336
[hr]	Leu	Tyr	Leu	G1n	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	
			100				•	105					110			
tat	tac	tgt	gcg	aaa	ggt	ggc	aac	gat	att	ttg	act	ggt	tat	tat	gct	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Lys	Gly	G1y	Asn	Asp	Ile	Leu	Thr	Gly	Tyr	Tyr	Ala	
		115					120					125				
																•
tgg	ggc	cag	gga	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	ggg	agt	gca	tcc	gcc	432
Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Ser	Ala	Ser	Ala	
	130					135					140					
cça	acc	ctt	ttc	ccc	ctc	gtc	tcc	tgt	gag	aat	tcc	ccg	tce	g gat	acg	480
Pro	Thr	Leu	Phe	Pro	Leu	Val	Ser	Cys	G1u	Asn	Ser	Pro	Ser	. Asp	Thr	
145					150	ı				155					160	
agc	ago	gte	gcc	gtt	ggc	tgc	ctc	gca	cag	gac	ttc	ctt	ccc	c gad	tcc	528
Ser	Ser	Val	Ala	va]	Gly	Cys	Leu	ı Ala	G1n	Asp	Phe	Lei	ı Pro	o Ası	Ser	
				165	5				170					178	5	
					•			•								
atc	act	tto	c tco	tg:	g aaa	a tac	aag	aac	aac	tct	gad	ato	c ag	c ag	c acc	576
Ile	Thi	. Phe	e Sei	r Trj	p Lys	s Tyr	Lys	s Asr	n Asr	n Sei	. Ası) I1	e Se	r Se	r Thr	
			180	0				188	5				19	0		
cgg	ggo	tt:	c cca	a tca	a gto	c cte	g aga	a ggg	g gg	c aag	g tao	c gc	a gc	c ac	c tca	624

Arg Gly Phe Pro Ser Val Leu Arg Gly Gly Lys Tyr Ala Ala Thr Ser

4/45

		195					200					205				
cag	gtg	ctg	ctg	cct	tcc	aag	ġac	gtc	atg	cag	ggc	aca	gac	gaa	cac	672
Gln	Val	Leu	Leu	Pro	Ser	Lys	Asp	Val	Met	Gln	Gly	Thr	Asp	Glu	His	
	210					215					220					
gtg	gtg	tgc	aaa	gtc	cag	cac	ccc	aac	ggc	aac	aaa	gaa	aag	aac	gtg	720
Val	Val	Cys	Lys	Val	G1n	His	Pro	Asn	Gly	Asn	Lys	Glu	Lys	Asn	Val	-
225					230					235					240	
cct	ctt	cca	gtg	att	gct	gag	ctg	cct	ccc	aaa	gtg	agc	gtc	ttc	gtc	768
Pro	Leu	Pro	Val	Ile	Ala	Glu	Leu	Pro	Pro	Lys	Val	Ser	Val	Phe	Val	
_				245					250					255		
					•											
cca	ccc	cgc	gac	ggc	ttc	ttc	ggc	aac	ccc	cgc	aag	tcc	aag	ctc	atc	816
Pro	Pro	Arg	Asp	G1y	Phe	Phe	Gly	Asn	Pro	Arg	Lys	Ser	Lys	Leu	Ile .	
			260					265					270			
tgc	cag	gcc	acg	ggt	ttc	agt	ccc	cgg	cag	att	cag	gtg	tcc	tgg	ctg	864
Cys	Gln	Ala	Thr	Gly	Phe	Ser	Pro	Arg	Gln	Ile	Gln	Val	Ser	Trp	Leu	
		275					280	•				285	i			
cgc	gag	ggg	aag	cag	gtg	ggg	tct	ggc	gtc	acc	acg	gac	cag	gtg	cag	912
Arg	Glu	Gly	Lys	Gln	Val	Gly	Ser	Gly	Val	Thr	Thr	Asp	Gln	Val	Gln	
	290					295					300					

5/45

gct	gag	gcc	aaa	gag	tct	ggg	ccc	acg	acc	tac	aag	gtg	acc	agc	aca	960
Ala	G1u	Ala	Lys	Glu	Ser	Gly	Pro	Thr	Thr	Tyr	Lys	Val	Thr	Ser	Thr	
305					310		•			315					320	
ctg	acc	atc	aaa	gag	agc	gac	tgg	ctc	ggc	cag	agc	atg	ttc	acc	tgc	1008
Leu	Thr	Ile	Lys	Glu	Ser	Asp	Trp	Leu	Gly	Gln	Ser	Met	Phe	Thr	Cys	
				325					330					335		
																•
cgc	gtg	gat	cac	agg	ggc	ctg	acc	ttc	cag	cag	aat	gcg	tcc	tcc	atg	1056
Arg	Val	Asp	His	Arg	Gly	Leu	Thr	Phe	Gln	Gln	Asn	Ala	Ser	Ser	Met	
			340					345					350			
										•						
tgt	gtc	ccc	gat	caa	gac	aca	gcc	atc	cgg	gtc	ttc	gcc	atc	ccc	cca	1104
Cys	Val	Pro	Asp	Gln	Asp	Thr	Ala	Ile	Arg	Val	Phe	Ala	Ile	Pro	Pro	
		355					360					365				
																•
tcc	ttt	gcc	agc	atc	ttc	ctc	acc	aag	tcc	acc	aag	ttg	acc	tgc	ctg	1152
Ser	Phe	Ala	Ser	Ile	Phe	Leu	Thr	Lys	Ser	Thr	Lys	Leu	Thr	Cys	Leu	
	370					375					380					
					•											
gtc	aca	gac	ctg	acc	acc	tat	gac	agc	gtg	acc	atc	tcc	tgg	acc	cgc	1200
Val	Thr	Asp	Leu	Thr	Thr	Tyr	Asp	Ser	Val	Thr	Ile	Ser	Trp	Thr	Arg	
385					390					395					400	
cag	aat	ggc	gaa	gct	gtg	aaa	acc	cac	acc	aac	atc	tcc	gag	agc	cac	1248
Gln	Asn	Gly	Glu	Ala	Val	Lys	Thr	His	Thr	Asn	Ile	Ser	Glu	Ser	His	

6/45

405 410 415

ccc aat gcc act ttc agc gcc gtg ggt gag gcc agc atc tgc gag gat 1296

Pro Asn Ala Thr Phe Ser Ala Val Gly Glu Ala Ser Ile Cys Glu Asp
420 425 430

gac tgg aat tcc ggg gag agg ttc acg tgc acc gtg acc cac aca gac

1344

Asp Trp Asn Ser Gly Glu Arg Phe Thr Cys Thr Val Thr His Thr Asp

435

440

445

ctg ccc tcg cca ctg aag cag acc atc tcc cgg ccc aag ggg gtg gcc 1392

Leu Pro Ser Pro Leu Lys Gln Thr Ile Ser Arg Pro Lys Gly Val Ala

450

455

460

ctg cac agg ccc gat gtc tac ttg ctg cca cca gcc cgg gag cag ctg

1440

Leu His Arg Pro Asp Val Tyr Leu Leu Pro Pro Ala Arg Glu Gln Leu

465

470

480

aac ctg cgg gag tcg gcc acc atc acg tgc ctg gtg acg ggc ttc tct

1488
Asn Leu Arg Glu Ser Ala Thr Ile Thr Cys Leu Val Thr Gly Phe Ser

485
490
495

ccc gcg gac gtc ttc gtg cag tgg atg cag agg ggg cag ccc ttg tcc 1536

Pro Ala Asp Val Phe Val Gln Trp Met Gln Arg Gly Gln Pro Leu Ser

500 505 510

7/45

ccg gag aag tat gtg acc agc gcc cca atg cct gag ccc cag gcc cca 1584 Pro Glu Lys Tyr Val Thr Ser Ala Pro Met Pro Glu Pro Gln Ala Pro 515 520 525 ggc cgg tac ttc gcc cac agc atc ctg acc gtg tcc gaa gag gaa tgg 1632 Gly Arg Tyr Phe Ala His Ser Ile Leu Thr Val Ser Glu Glu Glu Trp 530 535 540 aac acg ggg gag acc tac acc tgc gtg gtg gcc cat gag gcc ctg ccc 1680 Asn Thr Gly Glu Thr Tyr Thr Cys Val Val Ala His Glu Ala Leu Pro 545 550 555 560 aac agg gtc acc gag agg acc gtg gac aag tcc acc ggt aaa ccc acc 1728 Asn Arg Val Thr Glu Arg Thr Val Asp Lys Ser Thr Gly Lys Pro Thr 565 570 575 ctg tac aac gtg tcc ctg gtc atg tcc gac aca gct ggc acc tgc tac 1776 Leu Tyr Asn Val Ser Leu Val Met Ser Asp Thr Ala Gly Thr Cys Tyr 580 585 590 tga 1779

<210> 2

<211> 592

<212> PRT

<213> Homo sapiens

8/45

<400> 2

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Leu Phe Leu Val Ala Ile Leu Lys Gly

1 5 10 15

Val Gln Cys Glu Val Gln Leu Leu Asp Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln
20 25 30

Pro Gly Gly Cys Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
35 40 45

Ser Ser Cys Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
50
55
60

Glu Trp Val Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala
65 70 75 80

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Lys Ser Lys Asn 85 90 95

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val
100 105 110

Tyr Tyr Cys Ala Lys Gly Gly Asn Asp Ile Leu Thr Gly Tyr Tyr Ala 115 120 125

9/45

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Ser Ala Ser Ala

130 135 140

Pro Thr Leu Phe Pro Leu Val Ser Cys Glu Asn Ser Pro Ser Asp Thr
145 150 155 160

Ser Ser Val Ala Val Gly Cys Leu Ala Gln Asp Phe Leu Pro Asp Ser 165 170 175

Ile Thr Phe Ser Trp Lys Tyr Lys Asn Asn Ser Asp Ile Ser Ser Thr
180 185 190

Arg Gly Phe Pro Ser Val Leu Arg Gly Gly Lys Tyr Ala Ala Thr Ser 195 200 205

Gln Val Leu Leu Pro Ser Lys Asp Val Met Gln Gly Thr Asp Glu His
210 215 220

Val Val Cys Lys Val Gln His Pro Asn Gly Asn Lys Glu Lys Asn Val 225 230 235 240

Pro Leu Pro Val Ile Ala Glu Leu Pro Pro Lys Val Ser Val Phe Val
245 250 255

Pro Pro Arg Asp Gly Phe Phe Gly Asn Pro Arg Lys Ser Lys Leu Ile
260 265 270

10/45

Cys Gln Ala Thr Gly Phe Ser Pro Arg Gln Ile Gln Val Ser Trp Leu 275 280 285

Arg Glu Gly Lys Gln Val Gly Ser Gly Val Thr Thr Asp Gln Val Gln 290 295 300

Ala Glu Ala Lys Glu Ser Gly Pro Thr Thr Tyr Lys Val Thr Ser Thr 305 310 315 320

Leu Thr Ile Lys Glu Ser Asp Trp Leu Gly Gln Ser Met Phe Thr Cys
325 330 335

Arg Val Asp His Arg Gly Leu Thr Phe Gln Gln Asn Ala Ser Ser Met 340 345 350

Cys Val Pro Asp Gln Asp Thr Ala Ile Arg Val Phe Ala Ile Pro Pro 355 360 365

Ser Phe Ala Ser Ile Phe Leu Thr Lys Ser Thr Lys Leu Thr Cys Leu 370 375 380

Val Thr Asp Leu Thr Thr Tyr Asp Ser Val Thr Ile Ser Trp Thr Arg
385 390 395 400

Gln Asn Gly Glu Ala Val Lys Thr His Thr Asn Ile Ser Glu Ser His

11/45

405 410 415

Pro Asn Ala Thr Phe Ser Ala Val Gly Glu Ala Ser Ile Cys Glu Asp
420 425 430

Asp Trp Asn Ser Gly Glu Arg Phe Thr Cys Thr Val Thr His Thr Asp
435
440
445

Leu Pro Ser Pro Leu Lys Gln Thr Ile Ser Arg Pro Lys Gly Val Ala 450 455 460

Leu His Arg Pro Asp Val Tyr Leu Leu Pro Pro Ala Arg Glu Gln Leu 465 470 475 480

Asn Leu Arg Glu Ser Ala Thr Ile Thr Cys Leu Val Thr Gly Phe Ser 485 490 495

Pro Ala Asp Val Phe Val Gln Trp Met Gln Arg Gly Gln Pro Leu Ser 500 505 510

Pro Glu Lys Tyr Val Thr Ser Ala Pro Met Pro Glu Pro Gln Ala Pro 515 520 525

Gly Arg Tyr Phe Ala His Ser Ile Leu Thr Val Ser Glu Glu Glu Trp
530 535 540

12/45

Asn Thr Gly Glu Thr Tyr Thr Cys Val Val Ala His Glu Ala Leu Pro 545 550 555 560

Asn Arg Val Thr Glu Arg Thr Val Asp Lys Ser Thr Gly Lys Pro Thr 565 570 575

Leu Tyr Asn Val Ser Leu Val Met Ser Asp Thr Ala Gly Thr Cys Tyr
580 585 590

<210> 3

<211> 723

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(723)

<223>

<400> 3

atg gtg ttg cag acc cag gtc ttc att tct ctg ttg ctc tgg atc tct

Met Val Leu Gln Thr Gln Val Phe Ile Ser Leu Leu Leu Trp Ile Ser

1 5 10 15

ggt gcc tac ggg gac atc gtg atg acc cag tct cca gac tcc ctg gct

Gly Ala Tyr Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala

13/45

20 25 30

gtg tct ctg ggc gag agg gcc acc atc aac tgc aag tcc agc cag agt

Val Ser Leu Gly Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser

35

40

45

gtt tta tac agc tcc aac aat aag aac tac tta gct tgg tac cag cag

Val Leu Tyr Ser Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln

50 55 60

aaa cca gga cag cct cct aag ctg ctc att tac tgg gca tct acc cgg

Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg

70 75 80

gaa tcc ggg gtc cct gac cga ttc agt ggc agc ggg tct ggg aca gat

Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp

85 90 95

ttc act ctc acc atc agc agc ctg cag gct gaa gat gtg gca gtt tat

336

Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr

100

105

110

tac tgt cag caa tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc

Tyr Cys Gln Gln Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr

115

120

125

14/45

aag	gtg	gaa	atc	888	cga	act	gtg	gct	gca	cca	tct	gtc	ttc	atc	ttc		432
Lys	Val	Glu	Ile	Lys	Arg	Thr	Val	Ala	Ala	Pro	Ser	Val	Phe	Ile	Phe		
	130					135	•				140						
ccg	сса	tct	; gat	gag	g cag	ttg	aaa	tct	gga	act	gcc	tct	gtt	gtg	tgc	;	480
Pro	Pro	Sea	: Asy	G11	ı Glr	Leu	Lys	Ser	Gly	Thr	Ala	Ser	Val	Val	Cys	3	
145					150)				155					160)	
																	•
cte	ct	g aa	t aa	c tt	c ta	t cc	aga	a gag	g gcc	aaa	gta	a ca	g tgg	g aag	g gtg	g	528
Leu	ı Lei	ı As	n As	n Ph	е Ту	r Pro	o Arg	g Glı	ı Ala	Lys	s Val	l G1	n Tr	p Lys	s Va.	1	
				16	5				170)				17!	5		
													•				
					•								c ac				576
As	p As	n Al	a Le	eu Gl	n Se	r Gl	y As	n Se	r Gl	n Gl	u Se	r Va	1 Th	r Gl	u Gl	.n	
			18	30				18	5				19	0			
													tg ac				624
As	sp Se	er L	ys A	sp S	er T	nr Ty	r Se	er Le	eu Se	r Se	er Th		eu Th	ır Le	eu Se	er	
		1	95				20	00	•			2	05				
								-									272
													aa g				672
L	ys A	la A	sp 1	yr G	lu L	ys H	is L	ys V	al T	yr A			lu V	al T	hr H	is	
	2	10				2	15				2	20					
c	ag g	gc o	ctg a	agc 1	tcg c	cc g	tc a	ca a	ag a	gc t	tc a	ac a	igg g	ga g	ag t	gt	720

Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys

15/45

225 230 235 240

tag 723

<210> 4

<211> 240

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 4

Met Val Leu Gln Thr Gln Val Phe Ile Ser Leu Leu Leu Trp Ile Ser

1 5 10 15

Gly Ala Tyr Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala 20 25 30

Val Ser Leu Gly Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser 35 40 45

Val Leu Tyr Ser Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln 50 55 60

Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg
65 70 75 80

Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp

16/45

85 90 95

Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr
100 105 110

Tyr Cys Gln Gln Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr
115 120 125

Lys Val Glu Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe 130 135 140

Pro Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys
145 150 155 160

Leu Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val

165 170 175

Asp Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln 180 185 190

Asp Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser 195 200 205

Lys Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His
210 215 220

17/45

Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys

240 230 235 225

5 <210>

480 <211>

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

(1).. (480) <222>

20

35

<223>

<400> 5

atg aag aac cat ttg ctt ttc tgg gga gtc ctg gcg gtt ttt att aag Met Lys Asn His Leu Leu Phe Trp Gly Val Leu Ala Val Phe Ile Lys 15 5 10 1

gct gtt cat gtg aaa gcc caa gaa gat gaa agg att gtt ctt gtt gac 96 Ala Val His Val Lys Ala Gln Glu Asp Glu Arg Ile Val Leu Val Asp 30 25

48

aac aaa tgt aag tgt gcc cgg att act tcc agg atc atc cgt tct tcc 144 Asn Lys Cys Lys Cys Ala Arg Ile Thr Ser Arg Ile Ile Arg Ser Ser 45 40

18/45

gaa	gat	cct	aat	gag	gac	att	gtg	gag	aga	88C	atc	cga	att	att	g	tt	192
Glu	Asp	Pro	Asn	Glu	Asp	Ile	Val	Glu	Arg	Asn	Ile	Arg	Ile	Ile	V	al	
	50					55	•				60						
cct	ctg	aac	aac	agg	gag	aat	atc	tct	gat	ccc	acc	tca	cca	tts	3 8	aga	240
Pro	Leu	Asn	Asn	Arg	Glu	Asn	Ile	Ser	Asp	Pro	Thr	Ser	Pro	Let	1 <i>I</i>	Arg	
65					70					75		•			8	80	
																	•
acc	aga	ttt	gtg	tac	cat	ttg	tct	gac	ctc	tgt	aaa	aaa	tgt	ga	t	cct	288
Thr	Arg	Phe	Val	Tyr	His	Leu	Ser	Asp	Leu	Cys	Lys	Lys	Cys	s As	p :	Pro	
		•		85					90					95			
aca	gaa	gtg	gag	g cte	g gat	aat	cag	ata	gtt	act	gct	acc	ca	g ag	C	aat	336
Thr	Glu	ı Val	G1ı	ı Lev	ı Asp	Asn	Gln	Ile	Val	Thr	Ala	a Thi	Gl:	n Se	r	Asn	
			100)				105	5				11	0			
ato	tg1	t ga	t ga	a ga	c ag	t gc1	t aca	a gag	g acc	tgo	ta	c ac	t ta	t ga	ac	aga	384
Ιle	e Cy:	s Asj	p Gl	u As	p Se	r Ala	a Thi	r Glu	ı Thr	Cys	Ту	r Th	r Ty	r As	sp	Arg	
		11	5				120	0				12	5				
					•												
aa	c aa	g tg	c ta	c ac	a gc	t gt	g gt	c cc	a cto	c gta	a ta	t gg	t gg	gt g	ag	acc	432
As	n Ly	s Cy	s Ty	r Th	r Al	a Va	l Va	1 Pr	o Lei	u Va	l Ty	r Gl	y Gl	l y G	lu	Thr	
	13	0				13	5				14	.0					
aa	a at	g gt	g ga	a ac	a go	c tt	a ac	c cc	a ga	t gc	c tg	gc ta	it co	ct g	ac	taa	480
Ly	s Me	t Va	1 G1	lu Th	ır Al	a Le	u Th	r Pr	o As	p Al	a Cy	rs Ty	r P	ro A	sp)	

19/45

145 150 155

<210> 6

<211> 159

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 6

Met Lys Asn His Leu Leu Phe Trp Gly Val Leu Ala Val Phe Ile Lys

1 5 10 15

Ala Val His Val Lys Ala Gln Glu Asp Glu Arg Ile Val Leu Val Asp

20 25 30

Asn Lys Cys Lys Cys Ala Arg Ile Thr Ser Arg Ile Ile Arg Ser Ser

35 40 45

Glu Asp Pro Asn Glu Asp Ile Val Glu Arg Asn Ile Arg Ile Ile Val
50 55 60

50 55 60

Pro Leu Asn Asn Arg Glu Asn Ile Ser Asp Pro Thr Ser Pro Leu Arg

75 80

Thr Arg Phe Val Tyr His Leu Ser Asp Leu Cys Lys Lys Cys Asp Pro

85 90 95

20/45

Thr Glu Val Glu Leu Asp Asn Gln Ile Val Thr Ala Thr Gln Ser Asn 100 105 110

Ile Cys Asp Glu Asp Ser Ala Thr Glu Thr Cys Tyr Thr Tyr Asp Arg
115 120 125

Asn Lys Cys Tyr Thr Ala Val Val Pro Leu Val Tyr Gly Gly Glu Thr 130 135 140

Lys Met Val Glu Thr Ala Leu Thr Pro Asp Ala Cys Tyr Pro Asp 145 150 155

<210> 7

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized sequence

<400> 7

ccaacggcaa caaagaaaag aacg

24

<210> 8

⟨211⟩ 24

<212> DNA

21/45

<213> Artificial

⟨220⟩

<223> an artificially synthesized sequence

<400> 8

aacatgctct ggccgagcca gtcg

24

<210> 9

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized sequence

<400> 9

gcaagtccag ccagagtgtt ttat

24

<210> 10

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized sequence

22/45

11	ለበ/	10

ctgtccttgc tgtcctgctc tgtg

24

<210> 11

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 11

aacagctcga gccaccatgg agtttgggct gag

33

⟨210⟩ 12

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 12

agcggccagc cgccccgagc ctgtcgacag gc

23/45

<210> 13

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 13

atagaattcc accatggtgt tgcagaccca gg

32

<210> 14

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 14

ggagcaggcg gccgcacttc tccctctaac

30

<210> 15

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

24/45

<220>

<223> an artificially synthesized sequence

<400> 15

accattgaga accagatttg tgta

24

<210> 16

⟨211⟩ 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized sequence

<400> 16

tgtgtagcac ttgtttctgt cata

24

<210> 17

⟨211⟩ 28

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

25/45

<400> 17

atgaattcca ccatgaagaa ccatttgc

28

<210> 18

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 18

tatctagatt agtcaggata gcaggc

26

⟨210⟩ 19

<211> 1788

<212> DNA

<213> Homo sapiens

⟨220⟩

<221> CDS

<222> (1).. (1788)

<223>

<400> 19

atg gag ttt ggg ctg agc tgg ctt ttt ctt gtg gct att tta aaa ggt

48

26/45

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Leu Phe Leu Val Ala Ile Leu Lys Gly

1 5 10 15

gtc cag tgt gag gtg cag ctg ttg gag tct ggg gga ggc ttg gta cag

Val Gln Cys Glu Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln

20
25
30

ccg ggg ggg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc acc ttt

Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe

35 40 45

agc agc tat gcc atg agc tgg gtc cgc cag gct cca ggg aag ggg ctg

Ser Ser Tyr Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu

50 55 60

gag tgg gtc tca gct att agt ggt agt ggt tat acc aca tac tac gca 240
Glu Trp Val Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Tyr Thr Thr Tyr Tyr Ala
65 70 75 80

gac tcc gtg aag ggc cgg ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn

85 90 95

acg ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gcc gta

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val

100 105 110

27/45

								•									004
tat	tac	tgt	gcc	aaa	888	ccg	ggg	gac	tat	ggt	tcg	ggg	agt	tat	ta	C	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Lys	Lys	Pro	Gly	Asp	Tyr	Gly	Ser	Gly	Ser	Tyr	Ту	r	
		115					120					125					
ctt	gac	tac	tgg	ggc	cag	gga	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	ggg	ag	ŗt	432
													Ser				
Leu			11 p	GLY	OIII			200			140						•
	130					135					7.47	,					
																	400
gca	tcc	gcc	cca	acc	ctt	ttc	ccc	cto	gto	tco	tg1	t ga	g aat	tco	C	cg	480
Ala	Ser	Ala	a Pro	Thr	Leu	Phe	Pro	Let	ı Val	l Se	r Cy	s Gl	u Ası	n Sei	r P	ro	
145					150)				15	5				1	60	
_																	
tce	ga.	t ac	g ag	c age	c gtg	g gc	c gti	t gg	c tg	c ct	c gc	a ca	g ga	c tt	c c	tt	528
													n As				
561	110	P 111	1 00				. ,		17					17			
				16	i)				1.	•							
																	576
													ac to				576
Pr	o As	p Se	r II	e Th	r Ph	e Se	r Tr	p Ly	rs Ty	r L	ys As	sn As	sn Se	er As	sp :	Ile	
			18	30				18	35				19	90			
ag	c as	zc a	cc C	gg gg	gc tt	c co	a to	a g	tc c	tg a	ga g	gg g	gc a	ag ta	ac	gca	624
													ly L				
56	1 50			LB U.	-,		20						05				
		13	95				۷.	,0					30 .				
																	0.50
go	cc a	cc t	ca c	ag g	tg c	tg c	tg c	ct t	cc a	ag g	ac g	tc a	tg c	ag g	gc	aca	672

28/45

Ala Thr Ser Gln Val Leu Leu Pro Ser Lys Asp Val Met Gln Gly Thr
210 215 220

gac gaa cac gtg gtg tgc aaa gtc cag cac ccc aac ggc aac aaa gaa 720

Asp Glu His Val Val Cys Lys Val Gln His Pro Asn Gly Asn Lys Glu

225 230 235 240

aag aac gtg cct ctt cca gtg att gct gag ctg cct ccc aaa gtg agc 768

aag aac gtg cct ctt cca gtg att gct gag ctg cct ccc aaa gtg agc

Lys Asn Val Pro Leu Pro Val Ile Ala Glu Leu Pro Pro Lys Val Ser

245

250

255

gtc ttc gtc cca ccc cgc gac ggc ttc ttc ggc aac ccc cgc aag tcc

Val Phe Val Pro Pro Arg Asp Gly Phe Phe Gly Asn Pro Arg Lys Ser

260 265 270

aag ctc atc tgc cag gcc acg ggt ttc agt ccc cgg cag att cag gtg

Lys Leu Ile Cys Gln Ala Thr Gly Phe Ser Pro Arg Gln Ile Gln Val

275

280

285

tcc tgg ctg cgc gag ggg aag cag gtg ggg tct ggc gtc acc acg gac

Ser Trp Leu Arg Glu Gly Lys Gln Val Gly Ser Gly Val Thr Thr Asp

290

295

300

cag gtg cag gct gag gcc aaa gag tct ggg ccc acg acc tac aag gtg

Gln Val Gln Ala Glu Ala Lys Glu Ser Gly Pro Thr Thr Tyr Lys Val

305

310

320

29/45

acc	agc	aca	ctg	acc	atc	888	gag	agc	gac	tgg	ctc	agc	cag	agc	at	g	1008
Thr	Ser	Thr	Leu	Thr	Ile	Lys	G1u	Ser	Asp	Trp	Leu	Ser	G1n	Ser	Me	et	
				325					330					335			
ttc	acc	tgc	cgc	gtg	gat	cac	agg	ggc	ctg	acc	ttc	cag	cag	aat	g	cg	1056
Phe	Thr	Cys	Arg	Val	Asp	His	Arg	G1y	Leu	Thr	Phe	Gļr	. Gln	Asn	ı A	la	
			340)				345					350)			•
tcc	tcc	ate	tgt	gtc	ccc	gat	caa	gac	aca	gco	e ato	c cg	g gto	c tto	c g	cc	1104
Ser	Ser	Met	t Cys	s Val	Pro	Asp	Gln	Asp	Thr	Ala	a Ile	e Ar	g Va	l Ph	e A	la	
		355	5				360)				36	5				
-																	
ato	cc	c cc	a tc	c ttt	gco	ago	ato	c tto	c ct	c ac	c aa	g tc	c ac	c aa	g 1	ttg	1152
Ιlε	Pr	o Pr	o Se	r Phe	Ala	a Se	r Il	e Pho	e Le	u Th	r Ly	s Se	r Th	r Ly	rs I	Leu	
	37	0				37	5				38	80					•
aco	c tg	c ct	g gt	c ac	a ga	c ct	g ac	c ac	c ta	t ga	ic ag	gc gt	g ac	c at	tc	tcc	1200
Th	r Cy	s Le	u Va	1 Th	r As	p Le	u Th	r Th	r Ty	r As	sp Se	er Va	al Th	ır II	le	Ser	
38	5				39	0				39	95					400	
tg	g ac	c C	gc ca	ag aa	t gg	c ga	a go	t gt	g as	aa a	cc c	ac a	cc a	ac a	tc	tcc	1248
Tr	p Th	ar A	rg G	ln As	n Gl	y G]	lu Al	la Va	al Ly	ys T	hr H	is T	hr A	sn I	le	Ser	
				40	5				4:	10				4	15		
ga	ıg a	gc c	ac c	cc aa	at go	c a	ct t	tc a	gc g	cc g	tg g	gt g	ag g	cc a	ıgc	aţc	1296

30/45

Glu Ser His Pro Asn Ala Thr Phe Ser Ala Val Gly Glu Ala Ser Ile 420 425 430

tgc gag gat gac tgg aat tcc ggg gag agg ttc acg tgc acc gtg acc

1344

Cys Glu Asp Asp Trp Asn Ser Gly Glu Arg Phe Thr Cys Thr Val Thr

435

440

445

cac aca gac ctg ccc tcg cca ctg aag cag acc atc tcc cgg ccc aag

His Thr Asp Leu Pro Ser Pro Leu Lys Gln Thr Ile Ser Arg Pro Lys

450

455

460

ggg gtg gcc ctg cac agg ccc gat gtc tac ttg ctg cca cca gcc cgg

Gly Val Ala Leu His Arg Pro Asp Val Tyr Leu Leu Pro Pro Ala Arg

465

470

480

gag cag ctg aac ctg cgg gag tcg gcc acc atc acg tgc ctg gtg acg 1488
Glu Gln Leu Asn Leu Arg Glu Ser Ala Thr Ile Thr Cys Leu Val Thr
485 490 495

ggc ttc tct ccc gcg gac gtc ttc gtg cag tgg atg cag agg ggg cag

Gly Phe Ser Pro Ala Asp Val Phe Val Gln Trp Met Gln Arg Gly Gln

500

505

510

ccc ttg tcc ccg gag aag tat gtg acc agc gcc cca atg cct gag ccc

1584

Pro Leu Ser Pro Glu Lys Tyr Val Thr Ser Ala Pro Met Pro Glu Pro

. 515

520

525

cag	gcc	cca	ggc	cgg	tac	ttc	gcc	cac	agc	atc	ctg	acc	gtg	tcc	gaa	1632
Gln	Ala	Pro	Gly	Arg	Tyr	Phe	Äla	His	Ser	Ile	Leu	Thr	Va1	Ser	Glu	
	530					535					540					
gag	gaa	tgg	aac	acg	ggg	gag	acc	tac	acc	tgc	gtg	gtg	gcc	cat	gag	1680
Glu	Glu	Trp	Asn	Thr	Gly	Glu	Thr	Tyr	Thr	Cys	Val	Val	Ala	His	Glu	
545					550					555					560	•
gco	ctg	cco	c aac	agg	gtc	acc	gag	agg	acc	gtg	gac	aag	tco	aco	ggt	1728
Ala	. Let	ı Pro	o Asn	Arg	yal	Thi	Glu	ı Ar	g Thi	· Val	l Ası	Lys	s Sei	r Thi	c Gly	
				565	5				570)				57	5	
•																
aa	a cc	c ac	c ct	g ta	c aa	c gt	g to	c ct	g gt	c at	g to	c ga	c ac	a gc	t ggo	1776
Ly	s Pr	o Th	r Le	u Ty:	r Ası	n Va	1 Se	r Le	u Va	1 Me	t Se	r As	p Th	r Al	a Gly	ī
			58	0				58	5				59	0		•
ac	c te	gc ta	ac tg	a												1788
Th	ır Cy	rs T	yr													
		59	95													
<:	210>	20														
<:	211>	59	5													
<	212>	PR	T													
<	213>	Нс	omo s	apie	ns											

32/45

<400> 20

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Leu Phe Leu Val Ala Ile Leu Lys Gly

1 5 10 15

Val Gln Cys Glu Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln
20 25 30

Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
35 40 45

Ser Ser Tyr Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 55 60

Glu Trp Val Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Tyr Thr Thr Tyr Tyr Ala
65 70 75 80

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 95

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val

Tyr Tyr Cys Ala Lys Lys Pro Gly Asp Tyr Gly Ser Gly Ser Tyr Tyr
115 120 125

Leu Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Ser

33/45

130 135 140

Ala Ser Ala Pro Thr Leu Phe Pro Leu Val Ser Cys Glu Asn Ser Pro 145 150 155 160

Ser Asp Thr Ser Ser Val Ala Val Gly Cys Leu Ala Gln Asp Phe Leu
165 170 175

Pro Asp Ser Ile Thr Phe Ser Trp Lys Tyr Lys Asn Asn Ser Asp Ile
180 185 190

Ser Ser Thr Arg Gly Phe Pro Ser Val Leu Arg Gly Gly Lys Tyr Ala
195 200 205

Ala Thr Ser Gln Val Leu Leu Pro Ser Lys Asp Val Met Gln Gly Thr 210 215 220

Asp Glu His Val Val Cys Lys Val Gln His Pro Asn Gly Asn Lys Glu 225 230 235 240

Lys Asn Val Pro Leu Pro Val Ile Ala Glu Leu Pro Pro Lys Val Ser 245 250 255

Val Phe Val Pro Pro Arg Asp Gly Phe Phe Gly Asn Pro Arg Lys Ser 260 265 270

34/45

Lys Leu Ile Cys Gln Ala Thr Gly Phe Ser Pro Arg Gln Ile Gln Val 275 280 285

Ser Trp Leu Arg Glu Gly Lys Gln Val Gly Ser Gly Val Thr Thr Asp 290 295 300

Gln Val Gln Ala Glu Ala Lys Glu Ser Gly Pro Thr Thr Tyr Lys Val
305 310 315 320

Thr Ser Thr Leu Thr Ile Lys Glu Ser Asp Trp Leu Ser Gln Ser Met
325 330 335

Phe Thr Cys Arg Val Asp His Arg Gly Leu Thr Phe Gln Gln Asn Ala 340 345 350

Ser Ser Met Cys Val Pro Asp Gln Asp Thr Ala Ile Arg Val Phe Ala 355 360 365

Ile Pro Pro Ser Phe Ala Ser Ile Phe Leu Thr Lys Ser Thr Lys Leu 370 375 380

Thr Cys Leu Val Thr Asp Leu Thr Thr Tyr Asp Ser Val Thr Ile Ser 385 390 395 400

Trp Thr Arg Gln Asn Gly Glu Ala Val Lys Thr His Thr Asn Ile Ser 405 410 415

35/45

Glu Ser His Pro Asn Ala Thr Phe Ser Ala Val Gly Glu Ala Ser Ile 420 425 430

Cys Glu Asp Asp Trp Asn Ser Gly Glu Arg Phe Thr Cys Thr Val Thr
435
440
445

His Thr Asp Leu Pro Ser Pro Leu Lys Gln Thr Ile Ser Arg Pro Lys
450 455 460

Gly Val Ala Leu His Arg Pro Asp Val Tyr Leu Leu Pro Pro Ala Arg
465 470 475 480

Glu Gln Leu Asn Leu Arg Glu Ser Ala Thr Ile Thr Cys Leu Val Thr
485 490 495

Gly Phe Ser Pro Ala Asp Val Phe Val Gln Trp Met Gln Arg Gly Gln
500 505 510

Pro Leu Ser Pro Glu Lys Tyr Val Thr Ser Ala Pro Met Pro Glu Pro 515 520 525

Gln Ala Pro Gly Arg Tyr Phe Ala His Ser Ile Leu Thr Val Ser Glu
530 535 540

Glu Glu Trp Asn Thr Gly Glu Thr Tyr Thr Cys Val Val Ala His Glu

36/45

545 550 560

Ala Leu Pro Asn Arg Val Thr Glu Arg Thr Val Asp Lys Ser Thr Gly 565 570 575

Lys Pro Thr Leu Tyr Asn Val Ser Leu Val Met Ser Asp Thr Ala Gly 580 585 590

Thr Cys Tyr

595

<210> 21

<211> 726

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (726)

<223>

<400> 21

atg gtg ttg cag acc cag gtc ttc att tct ctg ttg ctc tgg atc tct
Met Val Leu Gln Thr Gln Val Phe Ile Ser Leu Leu Leu Trp Ile Ser

48

1 5 10 15

37/45

ggt	gcc	tac	ggg	gac	atc	gtg	atg	acc	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	gct	96
G1y	Ala	Tyr	G1y	Asp	Ile	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	
			20					25					30			
gtg	tct	ctg	ggc	gag	agg	gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	144
Val	Ser	Leu	Gly	Glu	Arg	Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	G1n	Ser	
		35					40					45				
																•
gtt	tta	tac	agc	tcc	aac	aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	g cag	192
Val	Leu	і Туг	Ser	Ser	Asn	Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	ı Ala	Tr	туз	Glı	Gln	
	50					55					60					
aas	a cca	a gga	a cag	g cct	t cct	aag	tte	cto	c att	t tac	tgs	g gc	a tc	t ac	c cgg	240
Ly	s Pr	o G l	y Glr	n Pro	Pro	Lys	Let	ı Lei	u Ile	е Тул	r Tr	p Al	a Se	r Th	r Arg	
65					70					75					80	
ga	a tc	c gg	g gt	c cc	t ga	c cga	a tt	c ag	t gg	c ag	c gg	g to	t gg	g ac	a gat	288
G1	u Se	r Gl	y Va	1 Pr	o As	p Ar	g Ph	e Se	r Gl	y Se	r Gl	y Se	r Gl	y Th	r Asp	
				85					90					95	5	
tt	c ac	et ct	c ac	c at	c ag	c ag	c ct	g ca	ag go	t ga	a ga	it gi	tg go	ca g	tt tat	336
Pł	ne Th	ır Le	eu Th	ır Il	e Se	r Se	r Le	u G]	ln Al	a GI	lu As	sp Va	al A	la Va	al Tyr	:
			10	00				10	05				1	10		
+.	ao +	at o	ao ra	aa ta	at te	at ac	et ac	et c	tt co	og c	tc a	ct t	tc g	gc g	ga gg	g 384

Tyr Cys Gln Gln Tyr Tyr Thr Thr Leu Pro Leu Thr Phe Gly Gly

	·	115					120					125					
acc a																	432
	130					135					140						
ttc	ccg	cca	tct	gat	gag	cag	ttg	aaa	tct	gga	act	gcc	tct	gtt	g	tg	480
Phe	Pro	Pro	Ser	Asp	Glu	Gln	Leu	Lys	Ser	G1y	Thr	Ala	Ser	Va]	L V	al	•
145					150)				155					1	.60	
tgc	ctg	ctg	g aat	t aa	c tto	tat	ccc	aga	gag	gcc	aaa	gta	ca ₈	g tg	ge	aag	528
Cys	Leu	Leu	ı Ası	n As	n Phe	э Туз	Pro	Arg	Glu	Ala	Lys	Va]	l Gli	n Tr	p l	Lys	
-				16	5 .				170)				17	5		
														•			
					c ca												576
Val	Ası	As:	n Al	a Le	u Gl	n Se	r Gl	y Ası	n Sei	r Gln	Glı	ı Se	r Va	1 Th	ır	Glu	•
			18	0				18	5				19	0			
cas		c ag			ac ag												624
G1:	n As	p Se	er Ly	s A	sp Se	er Th	ır Ty	r Se	r Le	u Se	r Se	r Th	r Le	eu T	hr	Leu	
		19)5				20	00				20)5				
					ac g												672
Se	r Ly	rs A	la A	sp T	yr G	lu L	ys H	is Ly	ys Va	al Ty	r Al	la C	ys G	lu V	al	Thr	
	2	10				2	15				22	20					

39/45

cat cag ggc ctg agc tcg ccc gtc aca aag agc ttc aac agg gga gag

720

His Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu

225

230

235

240

tgt tag

Cys

<210> 22

<211> 241

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 22

Met Val Leu Gln Thr Gln Val Phe Ile Ser Leu Leu Leu Trp Ile Ser

1 5 10 15

Gly Ala Tyr Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala
20 25 30

Val Ser Leu Gly Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser 35 40 45

Val Leu Tyr Ser Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln
50 55 60

40/45

Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg
65 70 75 80

Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp 85 90 95

Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr
100 105 110

Tyr Cys Gln Gln Tyr Tyr Thr Thr Leu Pro Leu Thr Phe Gly Gly Gly
115 120 125

Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile 130 135 140

Phe Pro Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val
145 150 155 160

Cys Leu Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys
165 170 175

Val Asp Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu 180 185 190

Gln Asp Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu
195 200 205

41/45

Ser Lys Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr 210 215 220

His Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu 225 230 235 240

Cys

⟨210⟩ 23

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 23

caacaggcag gcaggggcag caag

24

⟨210⟩ 24

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

42/45

<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	24	
agcata	atta aagccaagga ggag	24
⟨210⟩	25	
<211>	68	•
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized sequence	
<400>	25	
cctga	tcatg aagacgtcga ctagtccgga tccccgggag ctcgagcgct ctagatcttt	. 60
aatta	agg	68
<210>	•	
<211>	76	
<212>	DNA DNA	
<213>	Artificial	
<220	•	

<223> an artificially synthesized sequence

<400>	26	
cgcgcct	taa ttaaagatet agagegeteg ageteeeggg gateeggaet agtegaegte	60
ttcatge	atca ggccgg	76
<210>	27	
<211>	23	•
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	27	
gaggaa	ttcc accatgaaga acc	23
<210>	28	
<211>	27	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	28	

gaggogg	ccg cttagtcagg atagcag	27
<210>	29	
<211>	32	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		•
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	29	
aaaagc	ggcc gcgatcataa tcagccatac ca	32
•		
<210>	30	
<211>	36	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	30	
aaaac	togag aagottagac atgataagat acattg	36
<210>	31	
<211>	12	

45/45

<212> DNA

(213) Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized linker sequence

<400> 31

cccggatccg gg

12

International application No.

PCT /.TP2004 /010444

		FCI/UPZ	004/010444				
	ATION OF SUBJECT MATTER C12N15/13, C12N5/10, C12P21/02 G01N33/561, G01N33/53, G01N27		95,				
According to Inte	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC	<u>·</u>				
B. FIELDS SEA							
Int.Cl'	linimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C12N15/13, C12N5/10, C12P21/02, C07K16/18, A61K39/395, G01N33/561, G01N33/53, G01N27/447						
	carched other than minimum documentation to the exten						
	ase consulted during the international search (name of da 3, WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG),		rms used)				
	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.				
Y	Hisato TACHIBANA et al., "Mous ni okeru joining chain Idensh Nichidai Shigaku (2002), Vol. 425 to 433, page 428, right co page 430, left column, line 4	i no Hatsugen", 76, No.5, pages olumn, line 13 to	1-8				
Y	Y STOLL T.S., Effects of culture conditions on the production and quality of monoclonal IgA., Enzyme Microb Technol (1997), Vol.21, No.3, pages 203 to 211, page 207, tables						
A	MAYUS J.L., Inhibition of in B-cell responses by cyclospor (1985), Vol.94, No.1, pages 1	ine, Cell Immunol.	1-8				
	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
"A" document d to be of part	gories of cited documents: defining the general state of the art which is not considered ticular relevance	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the i	cation but cited to understand invention				
filing date "L" document v	ication or patent but published on or after the international which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consistep when the document is taken alone	idered to involve an inventive e .				
cited to est special reas	tablish the publication date of another citation or other con (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive	claimed invention cannot be				
"P" document r	"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means . combined with one or more other such documents, such combination						
	al completion of the international search ober, 2004 (05.10.04)	Date of mailing of the international sear 26 October, 2004 (2					
	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer					
Facsimile No.	<u></u>	Telephone No.					
P- DOTTO A	10/						

International application No.
PCT/JP2004/010444

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	STOCK S.J., Production and isolation of large quantities of monoclonal antibody using serum-free medium and fast protein liquid chromatography, Hybridoma (1989), Vol.8, No.2, pages 241 to 247	1-8

International application No.
PCT/JP2004/010444

Box	K No.	I	Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item1.b of the first sheet)
1.	With	regard	i to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to the claimed the international search was carried out on the basis of:
	a.	type (of material a sequence listing
		Ш	table(s) related to the sequence listing
	b.	form	at of material
			in written format
		×	in computer readable form
	c.	time	of filing/furnishing
			contained in the international application as filed
İ	•	×	filed together with the international application in computer readable form
		Ш	furnished subsequently to this Authority for the purposes of search
2.	×	In ad	dition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table relating thereto has been filed
		or fu	mished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the
		appi	ication as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.
3.	Add	litional	comments:
l			
ł			
			•
	•		•
1			

International application No. PCT/JP2004/010444

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. Claims	al search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Nos.: the they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	s Nos.: e they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	s Nos.: se they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
There is within to claims 4 53 and continuer of inversion 1 to 65	hal Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: is no matter seemingly being a special technical feature in the meaning he second sentence of PCT Rule 13.2 common to the inventions according has 1 to 8, claims 9 to 33, claims 34 and 36 to 40, claims 35 to 40, at 1 and 43 to 48, claims 42 to 48, claims 49 and 52, claims 50, 51 and at 1 to 65, either each other or all of these invention groups. It is the meaning within PCT Rule 13. The meaning within PCT Rule 13. The meaning within PCT Rule 13. The case, it is obvious that the inventions according to claims do not comply with the requirement of unity of invention. The required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of
any ad	Iditional fee. ly some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
restric	equired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is cited to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1 to 8.
Remark on Pr	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl' C12N15/13, C12N5/10, C12P21/02, C07K16/18, A61K39/395, G01N33/561, G01N33/53, G01N27/447

B. 調査を行った分野

関査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl' C12N15/13, C12N5/10, C12P21/02, C07K16/18, A61K39/395, G01N33/561, G01N33/53, G01N27/447

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) JSTPLUS, WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG), PUBMED

	5と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	立花寿人他, マウス腹腔B-1細胞におけるjoining chain遺伝子の発現,日大歯学(2002), Vol. 76, No. 5, p. 425-433 428頁右欄13行〜430頁左欄4行参照	1-8
Y .	STOLL T.S., Effects of culture conditions on the production and quality of monoclonal IgA., Enzyme Microb Technol(1997), Vol. 21, No. 3, p. 203-211 207頁tablel参照	1-8

🔻 C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑惑を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に貫及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 05.10.2004 国際調査報告の発送日 26.10.2004 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 上條 築 郵便番号100-8915 東京都千代田区設が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

C (統合) .	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	MAYUS J.L., Inhibition of in vitro anti-DNA B-cell responses by cyclosporine, Cell Immunol. (1985), Vol. 94, No. 1, p. 195-204	1-8
A	STOCKS S.J., Production and isolation of large quantities of monoclonal antibody using serum-free medium and fast protein liquid chromatography, Hybridoma(1989), Vol. 8, No. 2, p. 241-247	1-8
	-	
		·
٠		
	·	
	,	
		,

第I欄 ヌクレオチド又に	はアミノ酸配列 (第1ページの1. bの続き)
1. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 以下に基づき国際調査を行った。	
a. タイプ	区 配列表
ÿ.	■ 配列表に関連するテーブル
, b. フォーマット	□ 各 面
·	コンピュータ読み取り可能な形式
c. 提出時期	出願時の国際出願に含まれる
·	▼ この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された
	□ 出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された
2. 🛛 さらに、配列表 した配列が出願 出があった。	又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出 時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述春の提
3. 補足意見:	
	·

第1個 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)	
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際関査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。	
1. 前求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、	
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、	
3. [] 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
請求の範囲1-8,請求の範囲9-33,請求の範囲34,36-40,請求の範囲35-40,請求の範囲41,43-48,請求の範囲42-48,請求の範囲49,52,請求の範囲50,51,53,請求の範囲54-65に係る発明群の相互または全てにPCT規則13.2の第2文の意味において特別な技術的特徴と考えられる共通の事項は存在しないので、これら相違する発明群の間にPCT規則13の意味における技術的な関連を見出すことはできない。	
よって、請求の範囲1-65に係る発明は発明の単一性の要件を満たしていないことが明 らかである。	
1. 山 田願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な 請求 の範囲について作成した。	
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。	
3.	
4. X 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲 1 - 8	
追加調査手数料の異職の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異職申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異職申立てがなかった。	